

(12) 特 許 公 報 (B 2)

(11)特許番号

第2660601号

(45)発行日 平成9年(1997)10月8日

(24)登録日 平成9年(1997)6月13日

(51) Int.Cl.*		識別記号	庁内整理番号	ΡI			技術表示箇所
G02F	1/1335	510		G02F	1/1335	510	
G 0 2 B	5/30			G 0 2 B	5/30		
G02F	1/13	101		G 0 2 F	1/13	101	

請求項の数5(全24頁)

(21)出願番号	特願平2-166833	(73) 特許権者	999999999
(22)出願日	平成2年(1990)6月27日	(72)発明者	日本石油株式会社 東京都港区西新橋1丁目3番12号 塩崎 岩根
(65)公開番号 (43)公開日	特関平4-57017 平成4年(1992) 2月24日		神奈川県横浜市中区千鳥町8番地 日本石油株式会社中央技術研究所内
	·	(72)発明者	豊岡 武裕 神奈川県横浜市中区千鳥町8番地 日本 石油株式会社中央技術研究所内
		(72)発明者	伊藤 宏之 神奈川県横浜市中区千鳥町8番地 日本 石油株式会社中央技術研究所内
,		(74)代理人	弁理士 斉藤 武彦 (外1名)
		審査官	津田 俊明
		(56)参考文献	特開 平3-87720 (JP, A)

(54) 【発明の名称】 液晶表示素子用補價板の製造法

1

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】配向基板上に形成された液晶性高分子より成る層を、透光性基板上に転写することを特徴とする液晶表示素子用補償板の製造法。

【請求項2】液晶性高分子が液晶状態ではねじれネマチック配向し、液晶転移点以下の温度ではガラス状態となる液晶性高分子であるととを特徴とする請求項第1項記載の製造法。

【請求項3】透光性基板がプラスチツクフィルムである ことを特徴とする請求項第1項記載の製造法。

【請求項4】透光性基板が偏光フィルムであるととを特徴とする請求項第1項記載の製造法。

【請求項5】透光性基板が液晶表示セルの上面または/ および下面のガラス基板であることを特徴とする請求項 第1項記載の製造法。 2

【発明の詳細な説明】

(産業上の利用分野)

本発明は液晶デイスプレイの着色を解消し表示を白黒 化するために有用な液晶表示素子用補償板の製造法に関 する。

(従来の技術)

液晶デイスプレイは低電圧駆動、軽量、低コストなどの特徴の故に、デイスプレイ分野において大きな地位を占めている。たとえば単純マトリクス駆動方式のスーパーツイステツドネマチツク(以下STNと略す)液晶デイスプレイはマルチプレツクス駆動ドツトマトリクス方式で大画面表示が可能で、従来のツイステツドネマチツク(TN)型液晶デイスプレイに比べてコントラストが高くまた視野角が広いなどの特徴があるため、パーソナルコンピューター、ワードプロセツサー、各種データターミ

ナルなど大画面表示を必要とする液晶デイスプレイの分 野で広く用いられている。しかしながらSTN方式は、複 屈折効果により表示を行うため、黄色や青の着色が避け ろれなかつた。この者色モードによる表示は使用する側 から好まれないばかりでなく、カラー化に対応できない という重大な欠点を有する。

またアクティブマトリクス駆動方式の代表例である薄 膜トタンジスタ (以下TFTと略す) 使用液晶デイスプレ イにおいてもその製造の困難さ以外に、応答速度の向 上、視角特性の向上などを目的としてセルギャツブを薄 10 くしようとすると、同じく着色が生じるという重大な欠 点が発生する。

着色モードを白黒モードに変換するために、本来の表 示用STN液晶セルの上に、同じセルギャップでねじれ角 を逆にしたもう一層の箱筒用液晶セルを配置することに よつて消費するいわゆる2層セル方式が実用化されてい る。またより簡便な方法として表示用セルに合わせて彼 屈折特性のみを調節したポリカーボネート延伸フィルム などの結償用フィルム(位相差フィルム)が開発され一 部実用化されている。

しかしながら2層セル方式はかなり品位の高い白黒表 示を実現できるものの、コストが高い、重い、厚いなど の大きな欠点を有する。一方位相差フィルム循底方式は 安い、軽い、薄い等の長所を持つが、ねじれ櫓造を持た ない一輪延伸フィルムであるために位相差のみの補償で 旋光分散の縞偏ができず、肝心の縞偏性能が不十分で疑 似白黒表示が得られるにすぎず、コントラストも2層方 式に比べるとかなり低い。

本発明者らばこの両方式の欠点を捕うものとして、ね り成る液晶表示素子用箱筒板を先に提案した(特願平1 -150550等)。該発明の補償板は配向膜付き透光性基板 上に形成された1枚のフィルムに2層セル方式と同等の **絹織性能を付与せしめた画期的なものであつた。しかし** ながらこの配向膜付き透光性基板は、製造時には高分子 液晶を配向させる役割を有するため配向能のほかに耐熱 性、耐溶剤性などが要求される。またこの透光性基板は **箱筒板の構成部材としても使用されるために、透明性、** 光学的等方性が要求される。この様に従来法では透光性 基板に対する要求が厳しく透光性基板の選択の帽が狭ま 40 り、結果として補償板の性能、製品形態を制限してい た。

(発明が解決しようとする課題)

本発明者らは液晶性高分子を用いた当該発明の液晶表 示用補償板の有するかかる問題点を解決する手段につい て鋭意検討した結果、かかる問題点が1枚の配向膜付き 透光性基板上に液晶性高分子を配向せしめて補償層を形 成し、かつこの配向性基板をそのまま液晶表示素子用箱 僅板の構成部材として使用するために生ずることに着目 した。すなわち液晶性高分子を配向せしめる基板と液晶 50 ングしたポリイミド膜、ラビングしたポリビニルアルコ

表示素子用稿償板の構成部材としての支持基板とを分離 すれば、前者は透明性、光学的等方性のないものでも使 用でき、また後者は耐熱性、耐溶剤性のないものでも使 用できることを見いだし、ついに本発明を完成した。

(発明を解決するための手段)

すなわち本発明は、配向基板上に形成された液晶性高 分子より成る補償層を、透光性基板上に転写することを 特徴とする液晶表示素子用補償板の製造法に関する。

本発明の好ましい態機としては、液晶性高分子が液晶 状態ではねじれネマチック配向し、液晶転移点以下の温 度ではガラス状態となる液晶高分子である上記方法、透 光性墓板がプラスチツクフィルムである上記方法、透光 性基板が偏光フィルムである上記方法。および透光性基 板が波晶表示セルの上面または/および下面のガラス基 板である上記方法が挙げられる。

以下本発明について詳細に説明する。

まず、本発明の製造法の概略を第1回に基づいて説明 する。本発明においてはまず配向基板(11)上に液晶性 高分子を塗布する。次に所定の温度で熱処理を行い液晶 20 性高分子を配向させた後冷却して配向構造を固定化して **績億層(12)を形成させる。次にこの補償層の上に接着** 剤または粘着剤(13)を介して透光性基板(14)を貼り 付ける。次に補償層を配向基板と補償層との界面で剥離 して、縞偽層を透光性基板側に転写することにより本発 明の液晶表示素子用消貨板(15)を製造することができ る。

本発明の配向基板とは高分子液晶配向能を有する基板 をいい、本発明で用いられる配向基板としては高分子液 晶を配向させる能力および所定の耐熱性、耐溶剤性を有 じれネマチツク構造を固定化した高分子液晶フィルムよ 30 し、かつ綿償層を剥離できる剥離性を持つものであれば すべて使用できる。配向能、要求される耐熱性、耐溶剤 性あるいは剥削性は、用いる高分子液晶の種類と性質に よつて異なるため一概には言えないが、用いられる配向 基板の代表例としては、まずアルミ、鉄、銅などの金層 板 陶磁器製の板、ほうろう板、ガラスなどのシート状 あるいは板状の基板の上に、公知のラビングしたポリイ ミド膜、ラビングしたポリビニルアルコール膜あるいは 酸化珪素の斜め蒸着膜などの配向膜を有するものが挙げ られる。また他の例としてはポリイミド、ポリアミドイ・ ミド、ポリエーテルイミド、ポリアミド、ポリエーテル エーテルケトン、ポリエーテルケトン、ポリケトンサル フアイド、ポリエーテルスルフオン、ポリスルフオン、 ボリフエニレンサルフアイド、ポリフエニレンオキサイ ド、ポリエチレンテレフタレート、ポリプチレンテレフ タレート、ポリアセタール、ポリカーボネート、アクリ ル樹脂、ポリビニルアルコール、セルロース系プラスチ ツケス、エポキシ樹脂、フエノール樹脂などのプラスチ ックフィルムまたはシート表面を直接ラビング処理した 基盤。あるいはとれらのフィルムまたはシート上にラビ

ール膜などの配向膜を有する基板などを挙げることができる。またこれらのプラスチックフィルムまたはシートの内結晶性の高いものについては1軸延伸するだけで高分子液晶の配向能を待つものもあり、それらについては直接ラビング処理またはラビングボリイミド配向能を付けることをせずともそのままで配向基板として用いることができる。例としてはポリイミド、ポリエーテルイミド、ポリエーテルエーテルケトン、ポリエーテルケト、ポリフエニレンサルファイド、ボリエチレンテレフタレートなどを挙げることができる。

とれらの中でもガラスあるいは金属板上にラビングボリイミド層またはラビングボリビニルアルコール層を有する配向基盤。ボリイミド、ボリエチレンテレフタレート、ボリフエニレンサルフアイド、ボリエーテルエーテルケトン、ボリビニルアルコール等のフイルムあるいはシートを直接ラビングした配向基板等が特に好ましい。

とれらの配向基板上に波晶性高分子を塗布、乾燥、熱処理し、均一でモノドメインなねじれネマチンク構造を形成させたのち冷却して、液晶状態における配向を損なうことなく固定化することによりまず補償層を配向基板 20上に形成する。本発明で用いちれる液晶性高分子は、均一でモノドメインなネマチツク配向性を示しかつその配向状態を容易に固定化できる液晶性高分子に所定量の光学活性化合物を加えた組成物、または均一でモノドメインなねじれネマチック配向性を示しかつその配向状態を容易に固定化できる液晶性高分子である。

まず前者のネマチック液晶性高分子と光学活性化合物 よりなる組成物について説明すると、ベースとなる均一 でモノドメインなネマチック配向性を示しかつその配向 状態を容易に固定化できる液晶性高分子は、以下のよう 30 な性質を有することが必須である。ネマチック配向の安米

*定した固定化を行うためには、液晶の相系列でみた場 合。 ネマチック相より低温部に結晶相を持たないことが 宣蒙である。これらの相が存在する場合固定化のために 冷却するとき必然的にこれらの相を通過することにな り、結果的に一度得られたネマチック配向が破壊されて しまい、透明性、結構効果共に不満足なものになつてし まう。したがつて本発明の補償板を作製するためには、 ネマチツク相より低温部にガラス相を有する液晶性高分 子を用いることが必須である。これらのポリマーに光学 10 活性化台物を加えることにより、液晶状態ではねじれる マチツク配向をし、液晶転移点以下ではガラス钼をとる ために、ねじれネマチック構造を容易に固定化できる。 用いられるポリマーの種類としては、液晶状態でネマチ ック配向し、液晶転移点以下ではガラス状態となるもの はすべて使用でき、例えばポリエステル、ポリアミド、 ポリカーボネート、ポリエステルイミドなどの主鎖型液 **譶ポリマー、あるいはポリアクリレート、ポリメタクリ** レート、ボリマロネート、ポリシロキサンなどの側鎖型 液晶ポリマーなどを例示することができる。なかでも台 成の容易さ、透明性、配向性、ガラス転移点などからボ リエステルが好ましい。用いられるポリエステルとして はオルソ置換芳香族単位を構成成分として含むポリマー が最も好ましいが、オルソ置換芳香族単位の代わりにか さ高い置換基を有する芳香族、あるいはフツ素または含 フツ素置換基を有する芳香族などを構成成分として含む ポリマーもまた使用することができる。本発明で言うオ ルソ置換芳香族単位とは、主鎖をなす結合を互いにオル ソ位とする構造単位を意味する。具体的には次に示すよ うなカテコール単位、サリタル酸単位、フタル酸単位を よびこれらの基のベンゼン環に置換基を有するものなど をあげることができる。

40 (Xは水素、CI. Br等のハロゲン、炭素数が1から4の アルキル基もしくはアルコキシ基またはフェニル基を示 すまたkは0~2である。)

これらのなかでも特に好ましい例として次のようなも のを例示することができる。

本発明で好ましく用いられるポリエステルとしては (a) ジオール類より誘導される構造単位(以下、ジオール成分という) およびジカルボン酸類より誘導される構造単位(以下、ジカルボン酸成分という) および/または(b) 一つの単位中にカルボン酸と水酸基を同時に含むオキシカルボン酸類より誘導される構造単位(以

下、オキシカルボン酸成分という)を構成成分として含 み、好ましくは、前記オルソ體換芳香族単位を含むボリ マーが例示できる。

46 とれらのうち、ジオール成分としては次のような芳香 族および脂肪族のジオールを挙げることができる。

(Yは水素、C1. Br等のハロゲン炭素数1から4のアルキル基もしくはアルコキシまたはフエニル基を示す。! 50 は0~2である。)、

Ж

-0-0HCH-0-, -0 (OH) 10-,

ブチル基を示す)。 またジカルボン酸成分としては次のようなものを例示 40 す。mは0~2である。). することができる。

$$-c - \bigcirc -c -$$

(乙は水素、Cl. Br等のハロゲン、炭素数が1から4の アルキル基もしくはアルコキシ基またはフエニル基を示

 $-O-CH_2-CH-CH_2-CH_2-O-$

(5)

$$-CH=N-CO-C-$$

*
$$\stackrel{O}{=} N - \stackrel{O}{=} N - \stackrel{$$

12

$$\begin{array}{c} O \\ -C \end{array} \longrightarrow N = N - \left(\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ -C \end{array} \right) .$$

$$-\overset{O}{C}-\overset{O}{H}-\overset{O}{C}-\ ,$$

なかでも、

$$-\overset{\circ}{c}-\overset{\circ}{\bigcirc}-\overset{\circ}{c}-\overset{\circ}{c}-\overset{\circ}{\bigcirc}-\overset{\circ$$

※などが好ましい。

オキシカルボン酸成分としては、具体的には次のよう な単位を例示することができる。

$$-c$$
 $-d$ $-c$ $-d$ $-c$ $-d$

40

Ж

ジカルボン酸とジオールのモル比は、一般のボリエス マルと同様、大略1:1である(オキシカルボン酸を用いている場合は、ガルボン酸基と水酸基の割合)。またボリエステル中に占めるオルソ置換芳香族単位の割合は5モル%から40モル%の範囲が好ましく。さらに好ましくは10モル%から30モル%の範囲である。5モル%より少*10

*ない場合は、ネマチック相の下に結晶相が現れる傾向があり好ましくない。また40をル%より多い場合は、ポリマーが液晶性を示さなくなる傾向があり好ましくない。 代表的なポリエステルとしては次のようなポリマーを例示することができる。

★の構造単位から構成されるポリマー。

*の構造単位から構成されるポリマー。

$$CH_{3} \\ +OCH_{2}CHCH_{2}CH_{2}O +$$

10

の構造単位から構成されるポリマー.

※の構造単位から構成されるポリマー.

の構造単位から構成されるポリマー。

オルソ置換芳香族単位に変えて次に示すようなかさ高 い置換基を含む芳香族単位。あるいはフツ素または含フ

ツ素置換基を含む芳香族単位を構成成分とするポリマー もまた好ましく用いられる。

$$-0 - \bigcirc - \stackrel{O}{\bigcirc} - \stackrel{O}{\bigcirc} - 0 - \bigcirc - 0 - \bigcirc - 0 - \bigcirc$$

$$i - P_{\tau}$$

$$-\overset{O}{C}-\overset{CF_3}{\bigcirc}-\overset{O}{\bigcirc}-\overset{O}{C}-$$

とれらのポリマーの分子量は、各種溶媒中たとえばフ エノール/テトラクロロエタン (60/40重量比) 混合溶 雄中 30℃で測定した対数粘度が0.05から3.0、が好ま しく、さらに好ましくは0.07から2.0の範囲である。対 数結度が0.05より小さい場合、得られた高分子液晶の強 度が弱くなり好ましくない。また3.0より大きい場合。 液晶形成時の結性が高すぎて、配向性の低下や配向に要 する時間の増加など問題点が生じる。またこれらポリエ ステルのガス転移点も重要であり、配向固定化した後の 配向の安定性に影響を及ぼす。用途にもよるが、一般的 には室温付近で使用すると考えれば、ガラス転移点が30 で以上であることが望ましく、特に50℃以上であること 付近で使用すると一度固定化した液晶構造が変化する場 台があり、液晶構造に由来する機能が低下してしまい好 ましくない。

これらポリマーの合成法は特に制限されるものではな く。当該分野で公知の重合法、例えば溶融重合法あるい は対応するジカルボン酸の酸クロライドを用いる酸クロ ライド法で合成される。溶融宣合法で合成する場合、例 えば対応するジカルボン酸と対応するジオールのアセチ ル化物を、高温、高真空下で重合させることによつて製 造でき、分子量は重合時間のコントロールあるいは仕込 組成のコントロールによつて容易に行える。宣合反応を 促進させるためには、従来から公知の酢酸ナトリウムな どの金属塩を使用することもできる。また溶液重合法を 用いる場合は、所定量のジカルボン酸ジクロライドとジ オールとを溶媒に溶解し、ビリジンなどの酸受容体の存 在下に加熱することにより、容易に目的のポリエステル を得ることができる。

これらネマチツク液晶性ポリマーにねじれを与えるた めに混合される光学活性化合物について説明すると、代 表的な例としてまず光学活性な低分子化合物をあげるこ とができる。光学活性を有する化合物であればいずれも が望ましい。ガラス転移点が30°Cよりも低い場合、安温 40 本発明に使用することができるが、ベースポリマーとの 相溶性の観点から光学活性な液晶性化合物であることが 望ましい。具体的には次のような化合物を例示すること ができる。

$$C_{10}H_{23}O - \bigcirc \bigcirc -CH = N - \bigcirc \bigcirc -CH = CHCOOCH_1CHC_2H_5$$

$$CH_3$$

$$(*=8, 10)$$

$$C_{n}H_{2n+1}O - \bigcirc \bigcirc -COO - \bigcirc \bigcirc -COOCH_{2}CHC_{2}H_{5}$$

$$CH_{5}$$

$$(n = 8, 9)$$

$$C_n H_{2n+1} O - \bigcirc \bigcirc -OOC - \bigcirc \bigcirc CH_2 \overset{*}{C}HC_2 B_n$$

$$C_n H_{2n+1} O - \bigcirc \bigcirc \bigcirc -OOC - \bigcirc \bigcirc CH_2 \overset{*}{C}HC_2 B_n$$

$$C_n H_{2n+1} O - \bigcirc \bigcirc -OOC - \bigcirc \bigcirc \bigcirc CH_2 \overset{*}{C}HC_2 B_n$$

$$(n=7, 8)$$

$$C_0H_{13}O$$
— $CH=N$ — $CH=CHCOOCH_2$ $CHCH_3$

$$C_{12}H_{25}$$
 C_{00} C_{0

$$C_{\mathbf{a}}H_{11}O - \left(\begin{array}{c} N \\ -C \end{array}\right) - OCH_{2} - \stackrel{*}{C}H - (CH_{2})_{\mathbf{a}}CH_{\mathbf{a}}$$



$$C_{11}H_{23}O - \begin{array}{c} N \\ O - CH_2 - CH - C_2H_3 \\ O - CH_3 \end{array}$$

コレステロール誘導体、など。

本発明で用いられる光学活性化合物として、次に光学 活性な高分子化合物をあげることができる。分子内に光 学活性な基を有する高分子であればいずれも使用するこ とができるが、ベースポリマーとの钼溶性の観点から液 活性な基を有する液晶性のポリアクリレート、ポリメタギ

* クリレート、ポリマロネート、ポリシロキサン。ポリエ ステル、ポリアミド、ポリエステルアミド、ポリカーボ ネート、あるいはポリペプチド、セルロースなどをあげ るととができる。なかでもベースとなるネマチツク液晶 性ポリマーとの相溶性から、芳香族主体の光学活性なポ 晶性を示す高分子であるととが望ましい。例として光学 10 リエステルが最も好ましい。具体的には次のようなポリ マーを例示することができる。

24

$$- \left(\begin{array}{c} 0 \\ 0 \\ 0 \end{array} \right) - \left(\begin{array}{c} 0 \\ 0 \end{array} \right) - \left$$

の構造体から構成されるポリマー

そO (Ob.ナ。Oナ (n=2~12) の構造単位から構成さ の構造単位から構成されるポリマー. れるポリマー

26

の構造単位から構成されるポリマー

の構造単位から構成されるポリマー

の構造単位から構成されるポリマー。

の構造単位から構成されるポリマー。

$$-\left(\begin{array}{c} -C \\ O \end{array}\right) - O - \left(CH_{i}\right)_{n} O - \left(\begin{array}{c} -C \\ O \end{array}\right) - C \rightarrow C$$

の横造単位から構成されるポリマー。

これらのポリマー中に占める光学活性な基の割合は通 0モル%が望ましい。

また、これらのポリマーの分子置は、たとえばプエノ ールノテトラクロロエタン中、30℃で測定した対数粘度 が0.05から5.0の範囲が好ましい。対数粘度が5.0より大 きい場合は粘性が高すぎて結果的に配向性の低下を招く ので好ましくなく、また0.05より小さい場合は組成のコ ントロールが難しくなり好ましくない。

これらの組成物の調製は、ネマチツク液晶性ポリエス テルと光学活性化合物を所定の割合で、固体混合、溶液 成物中に占める光学活性化合物の割合は、光学活性化合 物中の光学活性な基の比率。あるいはその光学活性化台 物のネマチック液晶にねじれを与えるときのねじれ力に よつて異なるが、一般的には0.1から50mc%の範囲が好 ましく、特に0.5から30mt%の範囲が好ましい。0.1mt% より少ない場合はネマチツク液晶に十分なねじれを与え ることができず、また50m%より多い場合は配向性に悪 影響をおよぼす。

本発明の結院板はまた。他の光学活性化合物を用いる ことなく自身で均一でモノドメインなねじれネマチック 46 配向をし、かつその配向状態を容易に固定化できる高分 子波晶を用いることによつても製造できる。これらのボ リマーは主鎖中に光学活性基を有し自身が光学活性であ※

※ ることが必須であり、具体的には光学活性なポリエステ ル。ポリアミド、ポリカーポネート、ポリエステルイミ 寫0.5モル%~80モル%であり、好ましくは5 モル%~6 20 ドなどの主鎖型液晶ポリマー、あるいはポリアクリレー ト、ポリメタクリレート、ポリシロキサンなどの側鎖型 液晶ポリマーなどを例示することができる。なかでも合 成の容易さ、配向性、ガラス転移点などからポリエステ ルが好ましい。用いちれるポリエステルとしてはオルソ 置換芳香族単位を構成成分として含むポリマーが最も好 ましいが、オルソ置換芳香族単位の代わりにかさ高い置 換量を有する芳香族、あるいはフツ素または含フツ素體 換基を有する芳香族などを構成成分として含むポリマー もまた使用することができる。これらの光学活性なポリ 混合あるいはメルト混合などの方法によつて行える。組 30 エステルは、今まで説明してきたネマチツク液晶性ポリ エステルに、さらに光学活性なジオール、ジカルボン 酸、オキシカルボン酸を用いて次に示すような光学活性 基を導入するととにより得られる(式中、*印は光学活 性炭素を示す)

$$-O - \frac{CH_{2}}{CH} - CH_{2} - O - ,$$

$$CH_{4}$$

$$-O - CH_{2} - \frac{1}{CH} - CH_{2} - CH_{2}O -$$
*

$$-O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2CH_2CH_2O -$$

$$C\ell = CH_2 - CH$$

$$CU$$

$$-O - CH_{z} - CH - CH_{z} - CH_{z}O - CH_{z}$$

$$CH_{x}$$

$$-OCH_{z}CHC_{z}H_{5}$$

$$O CH_{x} O$$

29

など。

これら光学活性な基のポリマー中に占める割合は、0.1 から20モル%の範囲が好ましく、特に0.5から10モル%の範囲が好ましい。光学活性な基の割合が0.1%より少ない場合は箱筒板に必要なねじれ構造が得られず、また20モル%より多い場合はねじれ力が強すぎて箱筒効果の※

※低下を楽し好ましくない。 これらのポリマーの分子費 は、各種溶媒中たとえばフエノール/テトラクロロエタ ン (60/40) 混合溶媒中、30℃で測定した対数粘度が0.0 20 5から3.0が好ましく、さらに好ましくは0.07から2.0の 範囲である。対数粘度が0.05より小さい場合、得られた 高分子液晶の強度が弱くなり好ましくない。また3.0よ り大きい場合、液晶形成時の粘度が高すぎて、配向性の 低下や配向に要する時間の増加など問題が生じる。また これらポリエステルのガラス転移点も重要であり、配向 固定化した後の配向の安定性に影響を及ぼす。用途にも よるが、一般的には室温付近で使用すると考えれば、ガ ラス転移点が30℃以上であることが望ましく、特に50℃ 以上であることが望ましい。ガラス転移点が30°Cより低 30 い場合、室温付近で使用すると一度固定した液晶構造が 変化する場合があり、液晶構造に由来する機能が低下し てしまい好ましくない。

これらのポリマーの重合は前述した溶融重縮合法、あるいは酸クロイド法を用いることによつて行うことがで **2

以上述べてきた本発明の液晶性高分子の代表的な例と しては、具体的には、

Ch;コレステリル基。で示されるポリマー(m/n=通常9 9,9/0.1~80/20。好ましくは99.5/0.5~90/10。さらに 好ましくは99/1~95/5)

20

*で示されるポリマー(m/n=通常99.9/0.1~80/20. 好ま しくは99.5/0.5~90/10、さらに好ましくは99/1~95/ 5)

Ch;

コレステリル基

$$\begin{cases}
CH_3 - S_i - (CH_2)_{\overline{p}} O - \bigcirc - COO - \bigcirc - O(CH_2)_{\overline{1}} \bigcirc \bigcirc - COO - \bigcirc \\
\downarrow_{n} & CH_3 - COO - \bigcirc - OCH_2 CH_2 CHCH_2 - \\
\downarrow_{n} & CH_3 - COO - \bigcirc - COO - \bigcirc - COO - \bigcirc - COO - C$$

※5、p、q;2~20の整数) で示されるポリマー(n/n=通常99.9/0.1~70/30. 好ま しくは99.5/0.5~90/10、さらに好ましくは99/1~95/ ※

$$CH_3 - S_{i} - (CH_2)_{\overline{p}}O - \bigcirc -COO - \bigcirc -CH_3$$

$$CH_{3} - S_{i} - (CH_{i}) - COOC_{k}$$

しくは99.5/0.5~90/10、さらに好きしくは99/1~95/ 5、p、q:2~26の整数)

$$-\left\{o-\left(\bigcirc\right)-\left(\bigcirc\right)-oco+cH_{1}\right\}_{m}co\right\}_{m}$$

で示されるポリマー (m/n=通常99.9/0.1~70/30. 好ま 50

特許2660601

34 OCOCH_CH+CH, > CO+

で示されるポリマー (m/n= 通常、99.9/0.1~80/20、好 ましくは99.5/0.5~90/10、さらに好ましくは99/1~95/*

$$-\left\{0-\left(\bigcirc\right)-COO-\left(\bigcirc\right)-OCO\left(CH_{2}\right)_{1}CO\right\}_{m}$$

$$-\left\{0-\left(\bigcirc\right)-COO-\left(\bigcirc\right)-OCO\left(CH_{2}\right)_{4}CO\right\}_{n}$$

で示されるポリマー (m/n= 0.5/99.5~10/90、好ましく※ ※は1/99~5/95)

$$-\left\{ oc - \bigcirc - co \right\}_{k} \left\{ o - \bigcirc - o \right\}_{l} \left\{ o - \bigcirc o \right\}_{m}$$

$$-\left\{OCH_{1}CH(CH_{1})_{2}O\right\}_{n}$$

で示されるポリマー(k = 1 + m + n . k/n=99.5/0.5 ★ ★~90/10. 好ましくは、99/1~95/5、1/m= 5/95~95/5)

$$\{oc - \bigcirc - co\}_{t} \{o - \bigcirc - o\}_{t} \{o \bigcirc o\}_{m}$$

$$-\left\{O\left(CB_{2}\right)_{2}CH\left(CB_{2}\right)_{3}O\right\}_{n}$$

で示されるポリマー(k = 1 + m + n . k/n=99.5/0.5 ☆ ☆~90/10. 好ましくは、99/1~95/5、1/m= 5/95~95/5)

$$(A) - \{oc - \bigcirc - co\}_k - \{o - \bigcirc - o\}_i - \{o - \bigcirc - o\}_k - \{o - \bigcirc - o\}_i - \{o -$$

$$(B) = \{OC = \{OCH_{\bullet} \mid CH_{\bullet}CH_{\bullet}CH_{\bullet}CH_{\bullet}CH_{\bullet}C\}\}_{q}$$

$$-\left\{O\left(CH_{2}\right)_{0}O\right\}_{T}$$

さらに好ましくは99/1~95/5、k=1+m、1/m=75/25 で示されるポリマー混合物 ((A)/(B)=通常99.9 /0.1~80/20 (重置比)、好ましくは99.5/0.5~85/5. 50 ~25/75. p=q+r.p/q=80/20~20/80)

33

$$(A) \left\{ 0C - \left(\bigcirc \right) - CO \right\}_{k} \left\{ 0C - \left(\bigcirc \right) - CO \right\}_{k} \left\{ 0 - \left(\bigcirc \right) - O \right\}_{m}$$

(B)コレステリルベンゾエート で示されるポリマー混合物((A)/(B)=通常99.9* */0.1~70/30直登比. 好ましくは99.5/0.5~80/20. 好ま しくは99/1~90/10. m=k+l.k/l=80/20~20/80)

$$(B) = \{oc - \bigcirc - co\}_{k} = \{o - \bigcirc - o\}_{i} = \{o - \bigcirc - o\}_{m}$$

$$(B) = \{oc - \bigcirc - co\}_{k} = \{o - \bigcirc - o\}_{m}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
-\left\{O\left(CH_2\right)_2 CH\left(CH_2\right)_3 O\right\}_{m}
\end{array}$$

で示されるボリマー複合物((A)/(B)=通常99.9 /0.1~70/30 (重置比) 好ましくは99.5/0.5~80/20、好ましくは99/1~90/10、k=1+m、1/m=25/75~75/25、p=q+r、q/r=20/80~80/20)

(なお、*印は光学活性炭素を示す) などが挙げられる。

とれらのボリマーの分子量は、各種溶媒中たとえばテトラヒドロフラン、アセトン、シクロヘキサノン、フェノール/テトラクロロエタン(60/40)復合溶媒などで、30°Cで測定した対数粘度が0.05から3.0。が好ましく、さらに好ましくは0.07から2.00範囲である。対数粘度が0.05より小さい場合、得られた高分子液晶の強度が弱くなり好ましくない。また3.0より大きい場合、液晶形成時の粘性が高すぎて、配向性の低下や配向に要する時間の増加など問題が生じる。

次に配向基板上に結價層を形成する方法についてさら に詳しく説明する。まず用いる高分子液晶の種類に応じ て配向基板を遵ぶことが重要である。すなわち、前速し たように、液晶性高分子溶液を調製するために用いる溶 域に侵されず、熱処理するときの温度に耐えられる配向 40 基板を選ぶ必要がある。また後の転写工程においては領 債層をこの配向基板から剥削するため適度な剥削性を有 することが望ましい。

これらの配向基板としては既に前途したが、たとえば ポリエステル系液晶性高分子を用いるときの例では、直 接ラビングしたポリイミド、ポリエーテルエーテルケト ン、ポリフエニレンサルフアイド、ポリエチレンテレフ タレートのフイルムまたはシートなどがこれらの性質を 満足させ好ましい。

液晶性高分子としてマネチツク液晶性ポリマーと光学 50 選することが好ましく、一般的には50℃から300℃の筒

活性化合物よりなる組成物を用いる場合には、溶液混合 の場合を例にとると、まず両成分を所定の割合で溶媒に 溶解し所定濃度の溶液を調製する。また高分子液晶組成 物の代わりに自身でねじれネマチック配向性を示す光学 活性ポリマーを用いる場合は、単独で所定の密媒に所定 濃度で溶解し溶液を調製する。この際の溶媒はポリマー の種類によつて異なるが、通常はアセトン、メチルエチ ルケトン、シクロヘキサノンなどのケトン類、テトラヒ ドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類、クロロホル 30 ム、ジクロロエタン、テトラクロロエタン、トリクロロ エチレン、テトラクロロエチレン、オルソジクロロベン ゼンなどのハロゲン化炭化水素、これらとフエノールと の混合溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトア ミド、ジメチルスルホキシドなどを用いることができ る。溶液の濃度はポリマーの粘性によつて大きく異なる が、通常は5から50mt%の範囲で使用され、好ましくは 10から30%の範囲である。この溶液を次に配向基板上に 塗布する。塗布法としては、スピンコート法、ロールコ ート法、プリント法、カーテンコート法、浸漬引き上げ 法などを採用できる。塗布後溶媒を乾燥により除去し、 所定温度で所定時間熱処理してモノドメインなねじれネ マチック配向を完成させる。界面効果による配向を助け る意味でポリマーの粘性は低いほうが良く、したがつて 温度は高いほうが好きしいが、あまり温度が高いとコス トの増大と作業性の悪化を招き好ましくない。またポリ マーの種類によつては、ネマチック組より高温部に等方 相を有するので、この温度域で熱処理しても配向は得ら れない。以上のようにそのポリマーの特性にしたがい、 ガラス転移点以上で等方組への転移点以下の温度で熱処

२१र

圏が好適で、特に100°Cから250°Cの範囲が好適である。 配向膜上で液晶状態において十分な配向を得るために必 要な時間は、ポリマーの組成、分子量によつて異なり一 概にはいえないが、通常10秒から100分の範囲が好まし く、特に30秒から60分の節囲が好ましい。10秒より短い 場合は配向が不十分となり易く、また100分より長い場 台は得られる補償板の透明性が低下することがある。ま たポリマーを溶融状態で、配向基板上に塗布したのち熱 処理をすることによつても、同様の配向状態を得ること ができる。本発明の高分子液晶を用いてこれらの処理を 10 行うことによつて、まず液晶状態で配向基板上全面にわ たつて均一なねじれネマチツク配向を得ることができ る。この時のねじれ角あるいはねじれの方向は、ポリマ 一中の光学活性単位の種類および比率あるいは混合する 光学活性化合物の種類あるいは置を調節することによつ て調製することができる。

とうして得られた配向状態を、次に該液晶性高分子の ガラス転移点以下の温度に冷却することによつて、配向 を全く損なわずに固定化できる。一般的に液晶钼より低 温部に結晶相を持つているポリマーを用いた場合。液晶 20 状態における配向は冷却することによつて壊れてしま う。本発明の方法によれば、液晶相の下にガラス钼を有 するポリマー系を使用するためにそのような現象が生ず ることなく、完全にねじれネマチツク配向を固定化する ことができる。

冷却速度は特に制限はなく、加熱雰囲気中からガラス 転移点以下の雰囲気中に出すだけで固定される。また生 産の効率を高めるために、空冷、水冷などの強制冷却を 行つても良い。固定化後の補償層の膜厚は通常0.1μm から100μmまでの範囲が好ましく、特に0.5μmから50 30 μmまでの範囲が好ましい。膜厚が0.1μmより小さい と、必要なねじれ角およびΔn · dが得られず、100μ mを超えると配向膜の効果も弱くなり、均一な配向が得 **られにくくなる。**

本発明の補償板が十分な補償効果を発揮し、品質の高 い白黒表示を得るためには、この消債層の光学パラメー タの厳密な制御が重要であり、消貨層を構成する分子が 基板と垂直方向にらせん軸を有するらせん構造をなし、 そのねじれ角が70度から300度の範囲にあり、該液晶性 高分子より成る膜の復屈折△nと膜厚dの積△n・dが 40 9.1μmから3.9μmの範囲にあることが必要である。特 にTFT用の場合はねじれ角は通常70度から150度、好まし くは80度から120度。 △n・dは通常0.2から3.0µm。 9.3から2.8μmの範囲が好ましく、STN用の場合はねじ れ角が通常150度から300度、好ましくは170度から280 度。 An・dが通常 0.1から1.5 µ m 好ましくは0.3から 1.2μmの範囲が好ましい。 ねじれ角および△n・dの 値がこの範囲にないときは、目的とする色縮低効果が不 十分で、満足できる白黒表示が得られない。浦閬層を標 成する分子が基板と垂直方向にちせん軸を有するちせん 50 板が製造される。この領憶板は、そのままで使用しても

構造をとり、かつ必要なねじれ角および△n・dをもつ ためには、上記した配向墓板上に前途した畳の光学活性 化合物をベースの液晶性高分子にプレンドした組成物、 または前述した比率の光学活性基を分子内に有する液晶 性高分子を、上記した方法により配向、固定化し所定の 膜厚とすればよい。

次に転写工程について説明する。まず、こうして得ら れた配向基板上の結復層と他の透光性基板とを、接着剤 または粘着剤を用いて貼り付ける。次に配向基板と結構 層の界面で消候層と等光性基板を剥削し、消候層を透光 性基板側に転写して本発明の液晶表示素子用稿偏板が製

用いられる透光性基板の例としては、透光性、光学的 等方性を有するプラスチツクフィルムが挙げられる。例 えばポリメチルメタクリレート、ポリスチレン。ポリカ ーポネート、ポリエーテルスルフオン、ポリフエニレン サルフアイド、ポリアリレート、アモルフアスポリオレ フィン、トリアセチルセルロースあるいはエポキン樹脂 などを用いることができる。なかでもポリメチルメタク リレート、ポリカーボネート、ポリエーテルスルホン、 ポリアリレート、アモルフアスポリオレフインなどが好 ましく用いられる。また用いられる透光性基板の別な種 類として偏光フィルムを倒示することができる。 偏光フ イルムは液晶デイスプレイに必須な光学素子であり、透 光性基板として偏光フィルムを用いれば消儀層と偏光フ イルムが一体化された光学素子とすることができ極めて 好都合である。また本発明で用いられる透光性基板の例 として液晶表示セルそのものを挙げることができる。液 晶セルは上下2枚の電極付きガラス基板を用いており、 この上下いずれかあるいは両面のガラス上に絹慣層を転 写すれば、表示セルの基板ガラスそのものが絹償板とな

透光性基板と補償層を貼りつける接着削または钻着剤 は光学グレードのものであれば特に制限はないが、アク リル系、エポキシ系、エチレンー酢ビ共宣合体系。ゴム 系などを用いることができる。

補償層の透光性基板への転写は接着後配向基板を結償 層との界面で剥削することにより行える。剥離の方法は ロールなどを用いて機械的に剝離する方法、構成材料す べてに対する貧溶媒に浸漬したのち機械的に剝離する方 法、貧密媒中で超音波を当てて剥離する方法、配向基板 と補償層との熱膨張係数の差を利用して温度変化を与え て訓鑑する方法、配向基板そのものまたは配向基板上の 配向膜を溶解除去する方法などを例示することができ る。剥離性は用いる高分子液晶と配向基板との密着性に よつて異なるため、その系に最も適した方法を採用する べきである。

との様にして補償層、钻着剤(接着剤)層および透光 性基板の3層構造より成る本発明の液晶表示素子用補償

特許2660601

良いし、表面保護のために透明プラスチンクの保護層を 設けてもよい。また偏光フィルムなどの他の光学素子と 組み合わせた形で使用してもよい。

以上のように本発明の製造方法によつて製造された液 晶表示素子用補償板は完全な白黒表示を可能にするばか りでなく、コストが安く薄くて軽い。さちに透光性基板 の選択の幅がきわめて広く様々な性能および形態の消債 板とすることができ、STN液晶ディスプレイ、TFT液晶デ イスプレイなどに応用できる極めて工業的な価値の大き なものである。

(実施例)

以下に実施例を述べるが、本発明はこれらに制限され るものではない。なお実施例で用いた各分析法は以下の 通りである。

(1) ポリマーの組成の決定

ポリマーを重水素化クロロホルムまたは重水素化トリ フルオロ酢酸に溶解し、400Mtzの"H-NAR(日本電子製」 NA- GX400) で測定し決定した。

(2) 対数钻度の測定

ウベローデ型钻度計を用い、フエノール/テトラクロ 20 ロエタン (60/40重量比) 混合溶媒中、30°Cで測定し tc.

(3) 液晶相系列の決定

DSC (DuPont 990 Thermal Analizer) 測定および光学 顕微鏡(オリンパス光学(株)製BHQ偏光顕微鏡)観察 により決定した。

(4) ねじれ角およびAn・dの決定

ねじれ角は偏光解析法により、また△n - dはエリブ ソメーターにより測定したデータを解析処理して決定し

* 実施例 1.

(1) 式で示した混合ポリマー (ベースポリマーの対 数結度0,18、Tg=95℃、光学活性ポリマーの対象結度0. 13) を含む15kg%のフエノール/テトラクロロエタン (60/40重量比) 溶液を顕製した。この溶液を用いて、1 5cm×23cmの大きさで厚さが125μmのラビング処理した ポリイミドフィルム上に、スクリーン印刷機を用いてキ ヤストしたのち乾燥し、200℃×40分熱処理を行い、次 に冷却して固定化した。この結償層のねじれ角は-231 $\Delta n + d$ は 0.84μ mであつた。この消傷層の上にア クリル系接着剤を用いて15cm×23cmの大きさで厚さが10 Ou mのポリエーテルスルフオンフイルムを貼り付け た。次にポリイミドフィルムと循償層の界面をロールを 用いて静かに引き剥がした。

とうして作製した箱貸板を、第2回に示す配置にした がい1/200デューティー駆動のねじれ角が230 . △n・ dは0.87μmのSTN液晶セルの上面に配置し、さらにそ の上に偏光板を貼付けて液晶セルを作製した。この際の 上下偏光板の方向、上下電極基板のラピング方向、結構 屋の分子の配向方向は第3回に示すとおりである。上下 偏光板の偏光軸のなす角度は90°、下偏光板と下電極基 板のラビング方向のなす角度は45 . 上電極基板ラビン グ方向と縞真層の上電極基板と接する面の分子の配向方 向とのなす角度は90、補償層の上偏光板と接する面の 分子の配向方向と上偏光板の透過軸のなす角度は45 で ある。

との液晶セルの表示色は完全な白黒であり、コントラ スト比は60、輝度は100cd/㎡で、高品位の表示が得られ た。

$$\begin{array}{c}
+30 \\
-\{0C - \bigcirc -CO\}_{49} - \{O - \bigcirc -O\}_{28} + \{O - \bigcirc -CO\}_{28} + \{O$$

*印は光学活性炭素を示す。

真槌剛 2.

粘度0.18、Ta= 95℃、光学活性ポリマーの対数钻度0.1 (1)で示した混合ポリマー(ベースポリマーの対数 50 3)を含む16wt%のフエノール/テトラクロロエタン(6

9/40重置比)溶液を調製した。この溶液を用いて、15cm ×23cmの大きさで厚さが50μmのラヒング処理したボリエーテルエーテルケトンフィルム上に、スクリーン印刷機を用いてキヤストしたのち乾燥し、200°C×45分熱処理を行い、次に冷却して固定化した。この循値層のねじれ角は-230、Δn・dは0.84μmであつた。この補値層の上に、15cm×23cmの大きさで厚さが120μmの钻岩剤付き偏光フィルムを貼り付けた。このとき偏光フィルムの透過軸と配向基板のラビング方向とのなす角度は5度となるように貼り合わせた。次にこれをヘキサン中に浸流し超音液を5分照射したのち引き上げ、配向基板と補償層を静かに引き剥がした。この偏光フィルム付き 結償板の箱値層が液晶セル側になるように第2の配置

(本実施例において第2回の22の結底板が結底層そのものである)でテストセルを組立て、その際の各光学軸は第3回の配置になるようにし実施例1と同様にして結底効果を調べた。この液晶セルの表示色は完全な白黒であり、コントラスト比は65、輝度は105cdがで、高品位の表示が得られた。

* 式(2)の光学活性ポリマー(対数結度6.15. Tg=81 °C)の20wt%テトラクロロエタン溶液を調整した。別に15cm×23cmの大きさで厚さが2mmの裏面研磨したステンレススチール板の上にポリビニルアルコール水溶液を塗布し乾燥したのちラビング処理して配向基板を作製した。この上にポリマー溶液をスピンコート法により塗布し乾燥したのち、180°Cで40分熱処理を行い。次に冷却固定化して循憶層を形成した。この補償層のねじれ角は-228°、△n・d は0.835μmであつた。

との結構層の上に、15cm×23cmの大きさで厚さが120 μmの粘着剤付きボリカーボネートフィルムを貼り付けた。これを水中に1時間浸漬したのち、水中で配向基板と構成層の原面を静かに引き剥がし乾燥した。この結構板の補償層が液晶セル側になるように第2図の配置でテストセルを組立て、その際の各光学軸は第3図の配置になるようにし、実施例1と同様にして補償効果を調べた。

との液晶セルの表示色は完全な白黒であり、コントラスト比は59、輝度は100cd/㎡で、高品位の表示が得られ

$$-\left\{0C-\left(\bigcirc\right)-CO\right\}_{i0}\left\{0-\left(\bigcirc\right)-O\right\}_{i1}\left\{0\right\}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
-\left\{-OCH_2-CH-CH_2CH_2O\right\}_{1.7}
\end{array}$$
(2)

実施例 4.

実縫倒 3.

この結構層の上に、15cm×23cmの大きさで厚さが120 μmの結音剤付きトリアセチルセルロースフィルムを貼り付けた。1時間放置した後、配向基板と結構層の界面をロールを用いて静かに引き剥がした。この結構板の結構層が液晶セル側になるように第2回の配置でテストセルを組立て、その際の各光学軸は第3回の配置になるようにし、実施例1と同様にして結構効果を調べた。

との液晶セルの表示色は完全な白黒であり、コントラスト比は61、輝度は105cd/㎡で、高品位の表示が得られた。

* 印は光学活性炭素を示す。

実施例 5、

式 (4) の光学活性ポリマー (対数粘度0.23) の18wt %のトリクロロエタン溶液を調整した。別に15cm×23cm の大きさで厚さが80μmのポリエチレンテレフタレート フィルムを直接ラビング処理して配向基板を作製した。 この上にポリマー溶液をカーテンコート法により塗布し 乾燥したのち、100℃で20分熱処理を行い、次に冷却固 定化して補償層を形成した。この結償層のねじれ角は一 227 、 An · dは0.83 m であつた。

との論償屋の上に、15cm×23cmの大きさで厚さが120 ×

* μωの粘着付きポリエーテルスルフオンフィルムを貼り 付けた。これを-15℃で1時間浸放置したのち素早く配 向基板と縞償層の界面を静かに引き剥がした。

6.0 20 %

との結偽板の補償圏が液晶セル側になるように第2図 の配置でテストセルを組立て、その際の各光学軸は第3 図の配置になるようにし、実施例1と同様にして補償等 30 果を調べた。この液晶セルの表示色は完全な白黒であ り、コントラスト比は58. 緯度は100cd/㎡で、高品位の 表示が得られた。

実施例 6.

(1) 式で示した混合ポリマー (ベースポリマーの対 数結度 0.18、光学活性ポリマーの対数 結度 0.13) を含む 15wt%のフェノール/テトラクロロエタン (60/40重量 50 てキャストしたのち乾燥し、200°C×40分熱処理を行

比) 溶液を調製した。この溶液を用いて、15cm×23cmの 大きさで厚さが50mmのラビング処理したポリエーテル エーテルケトンプイルム上に、スクリーン印刷機を用い

い、次に冷却して固定化した。この補償層のねじれ角は−230 Δn・dは0.84μmであつた。

次に実施例1で使用したSTN被晶セルの上面ガラス上 に钻着剤を均一に塗布した。この結着剤層の上に作製し た補償層付きポリエーテルエーテルケトンフィルムを縮 値層の面が結着剤層と接するようにして貼合わせた。1 時間放置後ポリエーテルエーテルケトンフィルムのみを 静かに引き剥し、循償層を滅晶セル上面ガラス上に転写 し、さらにその上に偏光フィルムを貼付けた。この際の 各光学軸は第3図のように設定した。こうして作製した 10 テストセルの表示は、完全に無彩色でありきれいな白黒 表示が得られた。

寒遙例 7.

(式5)で示した複合ポリマー(ベースポリマーの対数結度0.18、Tg=72℃)の15wt%フエノールテトラクロロエタン溶液を調整した。配向基板として10cm×10cmの大きさの直接ラビングしたポリイミドシートを用い、こ*

* の溶液をスピンコート法により塗布した。塗布、乾燥 後、150℃で30分熱処理し、冷却固定化して補償層を形成した。 減した。 消債層のねじれ角は-90度、 血・すば0.52 mであつた。

46

との領債層の上に粘着付き偏光フィルムを貼合わせた 後、ポリイミドフィルムと補償層の界面を静かに別離し 結局層を偏光フィルム側に転写した。

次にわじれ角90度、Δn・σ0.52μmのツイステンドネマチック (TN) 液晶セルの上に、補償層がセル側になるようにしてこの領債板を配置した。この際各光学軸の設定は、液晶セル上電極基板のラビング方向と補償層の上電極基板に接する面の分子の配向方向とがなす角度が90度、上下2枚の偏光フイルムのなす角度が0度となるようにした。

とのテストセルの結構効果を調べた結果、結構板を用いないときに比べてはるかに完全な黒色が得られた。

* 印は光学活性炭素を示す。

(発明の効果)

本発明の液晶表示素子用補償板の製造法は配向基板と 透光性基板と役割を分離したために、基板の選択の幅が 大幅に広がり、様々な性能、形態の補償板を製造でき、 TFT、STNタイプなどの各種液晶ディスプレイの高性能 化、軽査化、薄型化および低コスト化にきわめて有用で ある。

【図面の簡単な説明】

第1図は本発明の液晶表示素子用補償板の製造法を説明 する図である。

第2回は本発明の実施例で使用した液晶セルの断面図で ある

第3回は本発明の実施例で用いた液晶セルを構成する材料の各光学館の相互の関係を示す。

11:配向基板

12:绱償層(高分子液晶層)

13:粘着削層

14:透光性基板

15:本発明の結償板

40 21:上偏光板

22:本発明の結償板

23:STN校晶セル

24:下偏光板

31:下偏光板透過輪

32:上偏光板透過輪

33:下電極基板ラビング方向

34:上電極基板ラビング方向

35:補償層の上電極基板と接している面の分子の配向方向

50 36: 箱僕層の上偏光板と接している面の分子の配向方向

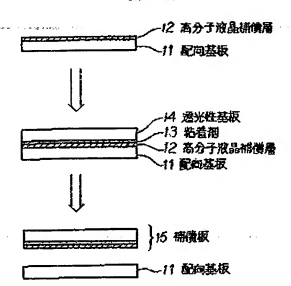
3a:液晶セル分子のねじれ角 3b:結償層の分子のねじれ角

3:31と33のなす角度

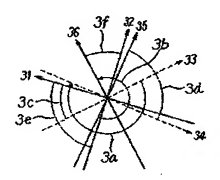
* 3d: 34と35のなす角度 3e: 31と32のなす角度

* 3f:32と36のなす角度

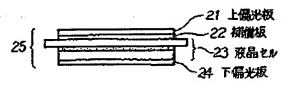
【第1図】



【第3図】



【第2図】



JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

(Field of the Invention)

This invention relates to the manufacturing method of the useful compensating plate for liquid crystal display components, in order to cancel coloring of a liquid crystal display and to black-and-white-ize a display.

(Prior art)

The liquid crystal display occupies the big status in the display field on account of the descriptions, such as a low-battery drive, a light weight, and low cost. For example, a big screen display is possible for the supertwisted-nematic (it omits Following STN) liquid crystal display of a passive-matrix drive method in a multiplexer drive dot-matrix method, and since there are the descriptions, like contrast is high and an angle of visibility is large again compared with the conventional Twisted Nematic (TN) mold liquid crystal display, it is widely used in the field of the liquid crystal display which needs a big screen display, such as a personal computer, a word processor, and various data terminals. However, in order to display according to the birefringence effectiveness, yellow and blue coloring are avoided, and a STN method is inside ****. The display by this coloring mode is not not only liked from the side to be used, but has the serious fault that it cannot respond to colorization.

Moreover, if it is going to make a cel gap thin also in the thin film galvanized iron JISUTA (it omits Following TFT) use liquid crystal display which is the example of representation of a active-matrix drive method for the purpose of improvement in a speed of response, improvement in a viewing-angle property, etc. in addition to the difficulty of the manufacture, the serious fault that similarly coloring arises will occur.

In order to change coloring mode into monochrome mode, the so-called two-layer cell method for which it therefore compensates arranging the liquid crystal cell for [already much more] compensation which made angle of torsion reverse about the cel gap same on the original STN liquid crystal cell for a display is put in practical use. Moreover, films for compensation (phase contrast film), such as a polycarbonate oriented film which adjusted only the birefringence property according to the cel for a display as a simpler approach, are developed, and the part is put in practical use.

However, although a two-layer cell method can realize monochrome display with quite high grace, it has a big fault [cost is high, and it is heavy and], such as being thick. Although an one side phase contrast film compensation method has the advantages [it is cheap, is light and], such as being thin, since it is an uniaxial stretched film without torsion structure, compensation of optical rotatory dispersion cannot be performed in compensation of only phase contrast, the important compensation engine performance is inadequate, and false monochrome display does not pass to be obtained, but contrast becomes and is [/a two-layer method] also low.

this invention persons proposed previously the compensating plate for liquid crystal display components which consists of the polymer liquid crystal film which fixed torsion nematic structure as that with which the fault of both this method is compensated (Japanese-Patent-Application-No. 1-150550 grade). The compensation engine performance equivalent to a two-layer cell method was made to give the film of one sheet formed on the translucency substrate with the orientation film, and the compensating plate of this invention is [epoch-making] ******. However, since this translucency substrate with the orientation film has the role to which orientation of the polymer liquid crystal is carried out at the time of manufacture, thermal resistance, solvent resistance, etc. are required other than orientation ability. Moreover, since this translucency substrate is used also as a configuration member of a compensating plate, transparency and the optical isotropy are required. Thus, in the conventional method, the demand to a translucency substrate is severe and the width of face of selection of a translucency substrate had restricted the engine performance of

a compensating plate, and a product stalt as narrowing and a result. (Object of the Invention)

this invention persons noted being generated, in order that this trouble may carry out orientation of the liquid crystallinity macromolecule, may form a compensation layer on one translucency substrate with the orientation film and may use the stacking tendency substrate of a parenthesis as a configuration member of the compensating plate for liquid crystal display components as it is, as a result of examining wholeheartedly a means to solve this trouble that the compensating plate for liquid crystal displays of the invention concerned which used the liquid crystallinity macromolecule has. That is, when separating the substrate and the support substrate as a configuration member of the compensating plate for liquid crystal display components to which orientation of the liquid crystallinity macromolecule is carried out, the former could be used [the thing without transparency and the optical isotropy, or], and it found out that the latter could also use a thing without thermal resistance and solvent resistance, and this invention was completed at last.

(Means for solving invention)

That is, this invention relates to the manufacturing method of the compensating plate for liquid crystal display components characterized by imprinting the compensation layer which consists of the liquid crystallinity macromolecule formed on the orientation substrate on a translucency substrate. As a desirable mode of this invention, a liquid crystallinity giant molecule can twist in the state of liquid crystal, nematic orientation is carried out, and the above-mentioned approach of being the liquid crystal giant molecule which will be in a vitreous state at the temperature below the liquid crystal transition point, the above-mentioned approach a translucency substrate is plastic film, the above-mentioned approach a translucency substrate is a polarization film, and the above-mentioned approach a translucency substrate is a glass substrate of the top face of a liquid crystal display cel or/and an inferior surface of tongue are mentioned.

This invention is explained to a detail below.

First, the outline of the manufacturing method of this invention is explained based on <u>Fig. 1</u>. In this invention, a liquid crystallinity macromolecule is first applied on an orientation substrate (11). Next, it cools, after heat-treating at predetermined temperature and carrying out orientation of the liquid crystallinity macromolecule, and oriented structure is fixed, and a compensation layer (12) is made to form. Next, a translucency substrate (14) is stuck through adhesives or a binder (13) on this compensation layer. Next, a compensation layer is exfoliated in the interface of an orientation substrate and a compensation layer, and the compensation plate for liquid crystal display components of this invention (15) can be manufactured by imprinting a compensation layer to a translucency substrate side.

All can be used if it has the detachability which the orientation substrate of this invention says the substrate which has polymer liquid crystal orientation ability, and has the capacity to which orientation of the polymer liquid crystal is carried out as an orientation substrate used by this invention and predetermined thermal resistance, and solvent resistance, and can exfoliate a compensation layer. Orientation ability, the thermal resistance demanded, solvent resistance, or detachability Although there is no ****** generally since it therefore differs in the class and property of the polymer liquid crystal to be used, as an example of representation of the orientation substrate used What has orientation film, such as well-known polyimide film which carried out rubbing, polyvinyl alcohol film which carried out rubbing, or slanting vacuum evaporationo film of oxidation silicon, is first mentioned on the shape of a sheet, such as metal plates, such as aluminum, iron, and copper, a plate made from pottery, an enamel plate, and glass, and a tabular substrate. As other examples, moreover, polyimide, polyamidoimide, polyether imide, A polyamide, a polyether ether ketone, a polyether ketone, poly ketone sulfide, Polyether sulfone, polysulfone, polyphenylene sulfide, Polyphenylene oxide, polyethylene terephthalate, polybutylene terephthalate, Polyacetal, a polycarbonate, acrylic resin, polyvinyl alcohol, The base which carried out direct rubbing processing of plastic film or sheet front faces, such as cellulose system plastics, an epoxy resin, and phenol resin, Or the substrate which has orientation film, such as polyimide film which carried out rubbing, and polyvinyl alcohol film which carried out rubbing, can be mentioned on these films or a sheet. Moreover, there are some which have the orientation ability of a liquid crystal polymer only by extending one shaft about the high thing of inner crystallinity of these plastic film or a sheet, and it does not carry out attaching direct rubbing processing or rubbing polyimide orientation ability about them, but ** also remains as it is and can be used as an orientation substrate. As an example, polyimide, polyether imide, a polyether ether ketone, polyether keto ** polyphenylene sulfide, polyethylene terephthalate, etc. can be mentioned. Especially the orientation substrate that carried out direct rubbing of a film or sheets, such as the orientation base which has a rubbing polyimide layer or a rubbing polyvinyl alcohol layer on glass or a metal plate also

in these, polyimide, polyethylene teachthalate, polyphenylene sulfide, a polyethere ketone, and polyvinyl alcohol, is desirable.

these orientation substrates top -- a liquid crystallinity giant molecule -- spreading and desiccation -- heat-

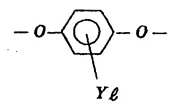
treating -- uniform -- mono--- it cools, after making domain torsion nematic structure form, and a compensation layer is first formed on an orientation substrate by fixing without spoiling the orientation in a liquid crystal condition. the liquid crystallinity giant molecule used by this invention -- uniform -- mono--the constituent which added the optically active compound of the specified quantity to the liquid crystallinity giant molecule which shows a domain nematic stacking tendency and can fix the orientation condition easily -- or -- uniform -- mono--- it is the liquid crystallinity giant molecule which shows a domain torsion nematic stacking tendency, and can fix the orientation condition easily. it will become the base if the constituent which consists of a former nematic liquid crystallinity giant molecule and a former optically active compound first is explained -- uniform -- mono--- as for the liquid crystallinity giant molecule which shows a domain nematic stacking tendency and can fix the orientation condition easily, it is indispensable to have the following properties. In order to perform immobilization by which nematic orientation was stabilized, when it sees by the phase sequence of liquid crystal, it is important not to have a crystal phase in the low-temperature section from a nematic phase. when these phases exist and it cools for immobilization, these phases will be passed inevitably, and the nematic orientation obtained once as a result breaks -- having -- what has dissatisfied transparency and a dissatisfied compensation effect -- intermediary ******. Therefore, in order to produce the compensating plate of this invention, it is more indispensable than a nematic phase to use for the low-temperature section the liquid crystallinity macromolecule which has a glass phase. By adding an optically active compound to these polymers, it can twist in the state of liquid crystal, and nematic orientation is carried out, and in order to take a glass phase below in the liquid crystal transition point, torsion nematic structure is easily fixable. As a class of polymer used, all the things that will be in a vitreous state below in the liquid crystal transition point can be used by carrying out nematic orientation in the state of liquid crystal, for example, side-chain mold liquid crystal polymers, such as principal chain mold liquid crystal polymers, such as polyester, a polyamide, a polycarbonate, and polyester imide, or polyacrylate, polymethacrylate, poly malonate, and a polysiloxane, etc. can be illustrated. A composite ease, transparency, a stacking tendency, a glass transition point, etc. to polyester is desirable especially. although the polymer which includes an orthochromatic permutation aromatic series unit as a constituent as polyester used is the most desirable -- instead of [of an orthochromatic permutation aromatic series unit] -- bulk -- the polymer which contains as a constituent the aromatic series which has the aromatic series which has a high substituent, a fluorine, or a fluorinecontaining substituent can also be used. The orthochromatic permutation aromatic series unit said by this invention means the structural unit which presupposes mutually that it is association which makes a principal chain at least as orthochromatic. What has a substituent can be raised to the benzene ring of a

(Moreover, as for X, halogens, such as hydrogen, and Cl, Br, and a carbon number show the alkyl group, alkoxy group, or phenyl group of 1 to 4, k is 0-2.)

The following can be especially illustrated as a desirable example also in these.

the structural unit (henceforth a dicarboxylic-acid component) guided from the structural unit (henceforth a diol component) and the dicarboxylic acid guided from (a) diols as polyester preferably used by this invention, and/or (b) -- the polymer which includes said orthochromatic permutation aromatic-series unit preferably including the structural unit (henceforth a hydroxy-acid component) guided from the hydroxy acid which contains a carboxylic acid and a hydroxyl group in coincidence as a constituent in one unit can illustrate.

As a diol component, the diol of the following aromatic series and aliphatic series can be mentioned among these.



(As for the alkyl group or alkoxy **** of the halogen carbon numbers 1-4, such as hydrogen, and Cl, Br, Y

shows a phenyl group.) 1 is 0-2. **

$$-o O O O O-$$

$$-o \bigcirc$$
 $-o-$

- O(CH2) nO - (n expresses the integer of 2 to 12) CH_3

$$-O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-O-$$

$$CH_3$$

-0- CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 0-

$$-0-(H)-0-$$
, $-0-(H)-0-$

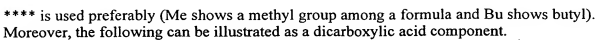
Even inside

$$-0$$
 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -0

$$-o-\bigcirc -o-\bigcirc$$

$$-0 (CH_2)_6 O -$$





(As for Z, halogens, such as hydrogen, and Cl, Br, and a carbon number show the alkyl group, alkoxy group,

or phenyl group of 1 to 4.) m is 0-2. **

$$\begin{array}{c}
O \\
-C \\
-C
\end{array}$$

$$-CH = N - \left(\begin{array}{c}
O \\
\parallel \\
-C \\
-C
\end{array} \right)$$

$$\begin{array}{c}
O \\
-C \\
-C
\end{array}$$

$$N=N-\left(\begin{array}{c}
O \\
-C
\end{array}\right)$$

Even inside,

The state of the s

$$C = C = C = C$$

**** is desirable.

As a hydroxy acid component, the following units can specifically be illustrated.

$$-o -o -c -c -c -c -c -c-$$

Moreover the mole ratio of dicarboxylic acid and diol is a profile 1:1 like common polyester (the Galle Bonn acid radical and a hydroxyl group when hydroxy acid is used comparatively), the range of five-mol % to 40-mol % is desirable still more desirable, and the range of the rate of the orthochromatic permutation aromatic series unit occupied in polyester is ten-mol % to 30-mol %. When fewer than five-mol %, a crystal phase appears [tend] and is not desirable under a nematic phase. Moreover, a polymer stops tending not to show liquid crystallinity and is not desirable when [than 40 mol %] more. The following polymers can be illustrated as typical polyester.

$$+ \stackrel{0}{c} - \stackrel{0}{\bigcirc} - \stackrel{0}{c} + \cdot \cdot - \stackrel{0}{\bigcirc} - o + \stackrel{M_{\bullet}}{\bigcirc}$$

The polymer which consists of ********

The polymer which consists of ********

$$+o$$
 C_{ℓ}

$$+0$$
 0 M_{\bullet}

The polymer which consists of *********,

$$\leftarrow o \longrightarrow o \rightarrow$$

CH₃ ←0CH₂CHCH₂CH₂O→

The polymer which consists of ********

$$+0 \longrightarrow$$
 $+0$ \longrightarrow $0 \rightarrow$

The polymer which consists of ********

The polymer which consists of ********

$$+0 \bigcirc$$
 $-0+$, $+0$ \bigcirc $0+$ $t-Bu$

The polymer which consists of ********.

bulk as changed per orthochromatic permutation aromatic series and shown below -- the polymer which makes a constituent the aromatic series unit containing the aromatic series unit containing a high substituent, a fluorine, or a fluorine-containing substituent is also used preferably.

and the second of the second

the logarithm which measured the molecular weight of these polymers at 30 degrees C among [various] the solvent, for example, a phenol / tetrachloroethane (60/40-fold quantitative ratio) mixed solvent, -- for viscosity, the range of 0.05 to 3.0** is 0.07 to 2.0 desirable still more preferably. a logarithm -- when viscosity is smaller than 0.05, the reinforcement of the obtained polymer liquid crystal becomes weak and is not desirable. Moreover, when larger than 3.0, troubles, such as an increment in the time amount which the viscosity at the time of liquid crystal formation is too high, and a fall and orientation of a stacking tendency

and the stability of the take, arise. Moreover, the gas trans point of these polyester is also important In immobilization is affected. Although be also on an application, orientation after carrying out oriental if it thinks that it is generally used near a room temperature, it is desirable for a glass transition point to be 30 degrees C or more, and it is desirable that it is especially 50 degrees C or more. When a glass transition point is lower than 30 degrees C, if it is used near a room temperature, the function which the liquid crystal structure fixed once may change and originates in liquid crystal structure falls and is not desirable. Especially the synthesis method of these polymers is not restricted and is compounded in the field concerned by the well-known polymerization method, for example, a melting polymerization method, or the acid chloride method using the acid chloride of corresponding dicarboxylic acid. Under an elevated temperature and a high vacuum, therefore the dicarboxylic acid which is compounded by the melting polymerization method and which case [dicarboxylic acid] for example, corresponds, and the corresponding acetylation object of diol can be manufactured to carry out a polymerization, and, therefore, molecular weight can carry them out to control of polymerization time amount, or control of a brewing presentation easily. In order to promote a polymerization reaction, metal salts, such as well-known sodium acetate, can also be used from the former. Moreover, when using a solution polymerization method, the dicarboxylic acid dichloride and diol of the specified quantity can be dissolved in a solvent, and target polyester can be easily obtained by heating under existence of acid acceptors, such as a pyridine.

If the optically active compound mixed in order to give torsion to these nematic liquid crystallinity polymer is explained, a low molecular weight compound [optical activity / as a typical example / first] can be raised. Although all can be used for this invention if it is the compound which has optical activity, it is desirable that it is a liquid crystallinity compound [optical activity / from a viewpoint of compatibility with

a base polymer]. Specifically, the following compounds can be illustrated.

$$C_{10}H_{21}O - CH = N - CH = CHCOOCH_2CHC_2H_5$$
 CH_3
 $C_nH_{2n+1}O - COO - COOCH_2CHC_2H_5$
 CH_3
 $(n = 7, 8)$
 $C_nH_{2n+1}O - COOCH_2CHC_2H_5$
 CH_3
 $(n = 8, 10)$
 $C_nH_{2n+1}O - COOCH_2CHC_2H_5$
 CH_3
 $(n = 8, 9)$
 $C_nH_{2n+1}O - COOC - COOCH_2CHC_2H_5$
 CH_3
 CH_3

$$C_nH_{2n+1}O$$
— COO — CH = $CCOOCH_2CHC_2H_3$
 CN
 CH_3
 $(n=7, 8)$
 $C_6H_{13}O$ — CH = N — CH = $CHCOOCH_2CHCH_3$
 $C\ell$

$$C_{12}H_{26}$$
 $-COOCH_{2}CH_{-C}H_{13}$

$$C_8H_{17}O - CH_2 - CH - (CH_2)_3CH_8 - CH_3$$

$$C_{11}H_{23}O - CH_2 - CH - C_2H_3$$

$$OCH_3$$

Cholesterol derivative etc.

As an optically active compound used by this invention, a high molecular compound [optical activity next] can be raised. Although all can be used if it is the giant molecule which has a radical [optical activity / intramolecular], it is desirable that it is the giant molecule in which liquid crystallinity is shown from a viewpoint of compatibility with a base polymer. The polyacrylate of liquid crystallinity which has a radical [optical activity / as an example], polymethacrylate, poly malonate, a polysiloxane, polyester, a polyamide, polyester amide, a polycarbonate or a polypeptide, a cellulose, etc. can be raised. Polyester [optical activity / subject / aromatic series / from compatibility with the nematic liquid crystallinity polymer which serves as the base especially] is the most desirable. Specifically, the following polymers can be illustrated.

A STATE OF THE STA

** O (polymer which consists of structural units of CH2**nO** (n=2-12))

$$+0-0$$
 $-0+$ $-0-0+$ $-$

$$-\left(\begin{array}{c} 0 \\ -\left(\begin{array}{c} -\left(\end{array}{c} -\left(\begin{array}{c} -\left(\right) \right) \right) \end{array} \right) \end{array} \right) \end{array} \right) \end{array} \right) \end{array} \right) \right) \right) \right) \right]} \right) \right)}$$

The polymer which consists of *********

The polymer which consists of ********,

The polymer which consists of *********,

Description of the second of t

$$-\left(\begin{array}{c} O \\ C \end{array}\right) - O \rightarrow \left(\begin{array}{c} CH_2 \end{array}\right)_2 \stackrel{*}{C}H \left(\begin{array}{c} CH_2 \end{array}\right)_3 O \rightarrow CH_3$$

The polymer which consists of ****

$$+ \stackrel{c}{\circ} \stackrel{\frown}{\bigcirc} \stackrel{\frown}{\circ} \stackrel{$$

<IMG SRC="getimg.ipdl?</pre>

N0000=15&N0001=web641&N0002=004&N0003=JPB002660601 000092.gif&N0004=200510140924171 WIDTH="440" HEIGHT="117" ALT="ID=000092">

$$+ \circ - \bigcirc - \circ + \cdot - + \circ - \bigcirc - \circ + \cdot$$

The polymer which consists of *******

The percentage of the optical activity radical occupied in these polymers is usually 0.5-mol % - 80-mol %, and is preferably [five mol % - 60 mol% of] desirable.

moreover, the logarithm which measured the molecular weight of these polymers at 30 degrees C for example, among a phenol/tetrachloroethane -- the range of 0.05 to 5.0 has desirable viscosity. a logarithm -since viscosity is too high and causes the fall of a stacking tendency as a result when viscosity is larger than 5.0, it becomes [control of a presentation] difficult and is not desirable when [which is not desirable] smaller than 0.05.

Preparation of these constituents is a predetermined rate and, therefore, can carry out nematic liquid crystallinity polyester and an optically active compound to approaches, such as solids mixing, solution mixing, or melt mixing. Although the rates of the optically active compound occupied in a constituent therefore differ in the torsion force when giving torsion to the ratio of a radical [optical activity / in an optically active compound], or the nematic liquid crystal of the optically active compound, generally its range of 0.1 to 50wt(s)% is desirable and its range of 0.5 to 30wt(s)% is especial desirable. 0. When fewer than 1wt%, sufficient torsion for a handic liquid crystal cannot be given, and when [than 50wt(s)%] more, it is ****** about a bad influence to a stacking tendency.

without the compensating plate of this invention uses other optically active compounds again -- self -- uniform -- mono--- therefore, it can ****** to use the polymer liquid crystal which carries out domain torsion nematic orientation, and can fix the orientation condition easily. In a principal chain, these polymers have an optical-activity radical, and it is indispensable that self is optical activity and they can specifically illustrate side-chain mold liquid crystal polymers, such as optical activity polyester, a polyamide, a polycarbonate, and polyester imide, or polyacrylate, polymethacrylate, and a polysiloxane, etc. A composite ease, a stacking tendency, a glass transition point, etc. to polyester is desirable especially. although the polymer which includes an orthochromatic permutation aromatic series unit as a constituent as polyester used is the most desirable -- instead of [of an orthochromatic permutation aromatic series unit] -- bulk -- the polymer which contains as a constituent the aromatic series which has the aromatic series which has a high substituent, a fluorine, or a fluorine-containing substituent can also be used. These optical activity polyester is obtained by introducing an optical-activity radical as shown in the nematic liquid crystallinity polyester explained until now below using still optical activity diol, dicarboxylic acid, and hydroxy acid (* mark shows optical-activity carbon among a formula).

$$-O - CH - CH_2 - O -$$

$$CH_{3}$$

$$-O-CH_{2}-CH-CH_{2}-CH_{2}O-$$
*

$$CH_3$$

$$-O - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 O -$$

$$C\ell$$

$$-O-CH_2-CH_2-CH-CH_2CH_2CH_2O-$$

$$CF_3$$

$$-O-CH_2-CH-CH_2CH_2O-$$

$$\begin{array}{cccc}
CH_3 & CH_3 \\
-OCH_2CHC_2H_5 & -OCH_{-C_6H_{13}}
\end{array}$$

The rate of occupying in the polymer of these optical activity radicals has the desirable 0.1 to 20-mol range of %, and its the 0.5 to ten-mol range of % is especially desirable. When there are few rates of an optical activity radical than 0.1%, torsion structure required for a compensating plate is not acquired, and when [than 20 mol %] more, the torsion force is too strong, and it causes the fall of a compensation effect and is not desirable. the logarithm which measured the molecular weight of these polymers at 30 degrees C among [various] the solvent, for example, a phenol / tetrachloroethane (60/40) mixed solvent, -- viscosity is desirable still more desirable and the range of 0.05 to 3.0 is 0.07 to 2.0. a logarithm -- when viscosity is smaller than 0.05, the reinforcement of the obtained polymer liquid crystal becomes weak and is not desirable. Moreover, when larger than 3.0, problems, such as an increment in the time amount which the viscosity at the time of liquid crystal formation is too high, and a fall and orientation of a stacking tendency take, arise. Moreover, the glass transition point of these polyester is also important, and the stability of the orientation after carrying out orientation immobilization is affected. Although based also on an application, if it thinks that it is generally used near a room temperature, it is desirable for a glass transition point to be 30 degrees C or more, and it is desirable that it is especially 50 degrees C or more. When a glass transition point is lower than 30 degrees C, if it is used near a room temperature, the function which the liquid crystal structure fixed once may change and originates in liquid crystal structure falls and is not desirable. the melt polycondensation method which mentioned the polymerization of these polymers above, or an acid clo -- the id -- therefore, it can carry out to using a method.

Specifically as a typical example of the liquid crystallinity macromolecule of this invention described above,

Ch; cholesteryl radical and the polymer (m/n = usually 99.9 / 0.1 - 80/20, preferably 99.5 / 0.5 - 90/10, still more preferably 99 / 1 - 95/5) come out of and shown

$$CH_3 - CH - COO(CH_2) - O - \bigcirc - COO - \bigcirc - OCH_3$$

$$CH_{3} - CH - COO(CH_{2})_{10}COOCh$$

Ch;

コレステリル基

The polymer come out of and shown (m/n = usually 99.9 / 0.1 - 80/20, preferably 99.5 / 0.5 - 90/10, still more preferably 99 / 1 - 95/5)

$$\begin{cases}
CH_3 - S_i - (CH_2)_{\overline{p}}O - \bigcirc -COO - \bigcirc -O(CH_2)_{\overline{t}}\bigcirc \bigcirc -COO - \bigcirc -O(CH_2)_{\overline{t}}\bigcirc \bigcirc -COO - \bigcirc$$

The polymer come out of and shown (m/n = usually 99.9 / 0.1 - 70/30, preferably 99.5 / 0.5 - 90/10, still more preferably 99/1 - 95/5p, q; integer of 2-20)

$$CH_{3} - S_{i} - (CH_{2})_{\overline{p}} O - \bigcirc - COO - \bigcirc - CH_{3}$$

$$CH_{3} - S_{i} - (CH_{2})_{\overline{q}} COOCh$$

The polymer come out of and shown (m/n = usually 99.9 / 0.1 - 70/30, preferably 99.5 / 0.5 - 90/10, still more preferably 99/1- 95/5p, q; integer of 2-20)

$$-\left\{0-\left(\bigcirc\right)-\left(\bigcirc\right)-0CO+\left(CH_{2}\right)+CO\right\}_{m}$$

$$-\left\{0-\left(0\right)-\left(0\right)-OCOCH_{2}-CH+CH_{2}\right)_{2}CO\right\}_{n}$$

The polymer come out of and shown (m/n = usually 99.9 / 0.1 - 80/20, preferably 99.5 / 0.5 - 90/10, still more preferably 99 / 1 - 95/5)

$$-\left\{0-\left(\bigcirc\right)-COO-\left(\bigcirc\right)-OCOCH_{2}C(CH_{2})_{2}CO\right\}_{m}$$

$$-\left\{0-\left(\bigcirc\right)-COO-\left(\bigcirc\right)-OCO\left(CH_{2}\right)_{k}CO\right\}_{n}$$

The polymer come out of and shown (m/n= 0.5 / 99.5 - 10/90, preferably 1 / 99 - 5/95)

$$-\left\{oc - \bigcirc - co\right\}_{k} \left\{o - \bigcirc - o\right\}_{i} \left\{o - \bigcirc o\right\}_{m}$$

$$-\left\{OCH_{2}CH(CH_{2})_{2}O\right\}_{n}$$

The polymer come out of and shown (k/n = k = l + m + n, 99.5 / 0.5 - 90/10, preferably 99 / 1 - 95/5, <math>l/m = 5 / 95 - 95/5)

$$\{oc - \bigcirc - co\}_{k} \{o - \bigcirc - o\}_{l} \{o \bigcirc o\}_{m}$$

$$-\left\{O\left(CH_{2}\right)_{2}CH\left(CH_{2}\right)_{3}O\right\}_{n}$$

The polymer come out of and shown (k/n = k = l + m + n, 99.5 / 0.5 - 90/10, preferably 99 / 1 - 95/5, l/m = 5 / 95 - 95/5)

$$(A) = \{oc - \bigcirc - co\}_k = \{o - \bigcirc - o\}_l = \{o - \bigcirc - o\}_m$$

$$(B) = \{OC - \{O\}\}_{p} = \{OCH_{c} CHCH_{c} CH_{s} O\}_{q}$$

$$-\left\{O\left(CH_{2}\right)_{8}O\right\}_{T}$$

Polymer mixture come out of and shown ((A)/(B) = usually 99.9 / 0.1 - 80/20 (weight ratio), preferably 99.5 / 0.5 - 85/5, still more preferably 99 / 1 - 95/5, k=1+m, l/m= 75 / 25 - 25/75, p=q+r, p/q= 80 / 20 - 25/75

$$(A) \{ oc - \bigcirc CF_{1} \}$$

$$(CF_{2}) \{ oc - \bigcirc CO \}_{1} \{ o - \bigcirc CO \}_{2}$$

(B) Polymer mixture shown by cholesteryl benzoate ((A)/(B) = usually 99.9 / 0.1 - 70/30-fold quantitative ratio, preferably 99.5 / 0.5 - 80/20, preferably 99 / 1 - 90/10, m=k+l, k/l= 80 / 20 - 20/80)

$$(A) = \{o \in O\}_k \{o = O\}_l \{o = O\}_m$$

$$(B) - \{oc - \bigcirc - co\}_{k} = \{o - \bigcirc - o\}_{k}$$

$$-\left\{O(CH_2)_2 \stackrel{CH_3}{\underset{*}{\leftarrow}} O \right\}_m$$

Polymer mixture come out of and shown ((A)/(B) = usually 99.9 / 0.1 - 70/30 (weight ratio) preferably 99.5 / 0.5 - 80/20, preferably 99 / 1 - 90/10, k=l+m, l/m=25 / 75 - 75/25, p=q+r, q/r=20 / 80 - 80/20) (In addition, * mark shows optical-activity carbon) **** is mentioned.

the logarithm which the molecular weight of these polymers is the various inside of a solvent, for example, a tetrahydrofuran, an acetone, a cyclohexanone, a phenol / tetrachloroethane (60/40) mixed solvent, and was measured at 30 degrees C -- for viscosity, the range of 0.05 to 3.0** is 0.07 to 2.0 desirable still more preferably. a logarithm -- when viscosity is smaller than 0.05, the reinforcement of the obtained polymer liquid crystal becomes weak and is not desirable. Moreover, when larger than 3.0, problems, such as an increment in the time amount which the viscosity at the time of liquid crystal formation is too high, and a fall and orientation of a stacking tendency take, arise.

Next, it explains in more detail about the approach of forming a compensation layer on an orientation substrate. It is important to choose an orientation substrate according to the class of polymer liquid crystal used first. That is, it is not invaded by the solvent used in order to prepare a liquid crystallinity polymer solution, as mentioned above, but it is necessary to choose the orientation substrate which can bear the temperature when heat-treating. Moreover, since a compensation layer is exfoliated from this orientation substrate in a next imprint process, it is desirable to have moderate detachability.

Although already mentioned above as these orientation substrates, a film or a sheet of the polyimide which carried out direct rubbing in the example when using a polyester system liquid crystallinity giant molecule, for example, a polyether ether ketone, polyphenylene sulfide, and polyethylene terephthalate etc. satisfies these properties, and is desirable.

If it takes the case of solution mixing for an example in using the constituent which consists of a Manet Chick liquid crystallinity polymer and an optically active compound as a liquid crystallinity giant molecule, both components will be first dissolved in a solvent at a predetermined rate, and the solution of predetermined concentration will be prepared. Moreover, when using the optically active polymer which can twist in person instead of a liquid crystal polymer constituent, and shows a nematic stacking tendency, it dissolves in an independently predetermined solvent by predetermined concentration, and a solution is prepared. Although the solvents in this case therefore differ in the class of polymer, halogenated hydrocarbon, such as ether, such as ketones, such as an acetone, a methyl ethyl ketone, and a cyclohexanone, a tetrahydrofuran, and dioxane, chloroform, a dichloroethane, tetrachloroethane, a trichloroethylene, tetrachloroethylene, and an orthochromatic dichlorobenzene, the mixed solvent of these and a phenol, dimethylformamide, dimethylacetamide, dimethyl sulfoxide, etc. can usually be used. Although the concentration of a solution therefore differs greatly on the viscosity of a polymer, it is usually used in 5 to 50wt(s)%, and is 10 to 30% of range preferably. This solution is applied on an orientation

substrate next. As an applying method, a spin coat method, the roll coat method, the printing method, the curtain coat method, the immersion ochralski method, etc. are employable. the livent after spreading -desiccation -- removing -- predetermined temperature -- predetermined time heat treatment -- carrying out -mono--- domain torsion nematic orientation is completed. Although the one where the lower one of the viscosity of a polymer is good, therefore temperature is higher is desirable in the semantics which helps the orientation by the interface effectiveness, it causes increase of cost, and aggravation of workability and is not desirable if temperature is not much high. moreover, a polymer be alike seeds -- since an intermediary has an isotropic phase in the elevated-temperature section from a nematic phase, orientation is not obtained even if it heat-treats in this temperature region. It is desirable to heat-treat at the temperature below the transition point to an isotropic phase according to the property of the polymer above a glass transition point as mentioned above, generally the range of 50 to 300 degrees C is suitable, and the range of 100 to 250 degrees C is especially suitable. Although time amount required in order to obtain sufficient orientation in a liquid crystal condition on the orientation film therefore differs in the presentation of a polymer, and molecular weight and it cannot generally crawl on it to them, its range for 100 minutes is usually desirable from 10 seconds, and it is especially desirable from 30 seconds. [of the range for 60 minutes] The transparency of the compensating plate which is easy to become inadequate [orientation] when shorter than 10 seconds, and is obtained when longer than 100 minutes may fall. Moreover, after applying a polymer on an orientation substrate in the state of melting, therefore, ** and the same orientation condition can be acquired to carry out heat treatment. performing these processings using the polymer liquid crystal of this invention -- therefore -- first -- a liquid crystal condition -- the whole orientation substrate top surface -- a cotton intermediary -- uniform torsion nematic orientation can be obtained. Therefore, angle of torsion at this time or the direction of torsion can be prepared to adjust the class or amount of the class of opticalactivity unit in a polymer and a ratio, or the optically active compound to mix.

In this way, therefore, it can fix to cool the acquired orientation condition to the temperature below the glass transition point of this liquid crystallinity macromolecule next, without spoiling orientation at all. When the ****** polymer which generally has a crystal phase in the low-temperature section from a liquid crystal phase is used, therefore, it will break to cool the orientation in a liquid crystal condition. Without according to the approach of this invention, such a phenomenon arising, in order to use the polymer system which has a glass phase for the bottom of a liquid crystal phase, it can twist completely and nematic orientation can be fixed.

Especially a limit does not have a cooling rate and it is fixed only by taking out into the ambient atmosphere below a glass transition point out of a heating ambient atmosphere. Moreover, in order to raise the effectiveness of production, a line intermediary is also good in forced cooling, such as air cooling and water cooling. The thickness of the compensation layer after immobilization usually has the desirable range from 0.1 micrometers to 100 micrometers, and its range from 0.5 micrometers to 50 micrometers is especially desirable. If thickness is smaller than 0.1 micrometers, required angle of torsion and **n-d will not be obtained, but uniform orientation becomes if it exceeds 100 micrometers, the effectiveness of the orientation film will also become weak and will be hard to be obtained.

In order for the compensating plate of this invention to demonstrate sufficient compensation effect and to obtain high monochrome display of quality, strict control of the optical parameter of this compensation layer is important, and it is required for nothing and its angle of torsion to be in the range of 70 to 300 degrees, and for product **n-d of membranous birefringence **n and Thickness d which consists of this liquid crystallinity macromolecule to be in the range of 0.1 to 3.0 micrometers about the helical structure to which the molecule which constitutes a compensation layer has a screw axis to a substrate and a perpendicular direction. The range of 0.3 to 1.2 micrometers is [170 degrees to 280 degrees, and **n-d] preferably [usually / from 0.1 / 1.5 micrometers] usually desirable [angle of torsion], when 80 degrees to 120 degrees and **n-d usually have the range usually preferably desirable [angle of torsion] in especially for TFT of 0.2 to 3.0 micrometers, and 0.3 to 2.8 micrometers 150 degrees from 70 degrees and it is an object for STN preferably 300 degrees from 150 degrees. When there is no value of angle of torsion and **n-d in this range, the color compensation effect made into the purpose is inadequate, and satisfying monochrome display is not obtained. the approach which described above the constituent which blended the optically active compound of the amount mentioned above on the above-mentioned orientation substrate in order for the molecule which constitutes a compensation layer to take the helical structure which has a screw axis to a substrate and a perpendicular direction and to have required angle of torsion and **n-d to the liquidcrystallinity giant molecule of the base, or the liquid-crystallinity giant molecule which has in intramolecular the optical-activity radical of a ratio mentioned above -- orientation -- fixing -- predetermined thickness -- then, it is good

Next, an imprint process is explained first, the compensation layer on the orientation substrate obtained in this way and other translucency substrate are stuck using adhesives or a binder text, a **** [layer / compensation] substrate is exfoliated in the interface of an orientation substrate and a compensation layer, a compensation layer is imprinted to a translucency substrate side, and the compensating plate for liquid crystal display components of this invention is manufactured.

As an example of the translucency substrate used, the plastic film which has translucency and the optical isotropy is mentioned. For example, polymethylmethacrylate, polystyrene, a polycarbonate, polyether sulfone, polyphenylene sulfide, polyarylate, amorphous polyolefine, triacetyl cellulose, or an epoxy resin can be used. Polymethylmethacrylate, a polycarbonate, polyether sulphone, polyarylate, amorphous polyolefine, etc. are used preferably especially. Moreover, a polarization film can be illustrated as class with the another translucency substrate used. It is an optical element indispensable to a liquid crystal display, and if a polarization film is used as a translucency substrate, a polarization film can be used as the optical element with which the compensation layer and the polarization film were united, and is very convenient. Moreover, the liquid crystal display cel itself can be mentioned as an example of the translucency substrate used by this invention. If the liquid crystal cell uses the glass substrate with an electrode of two upper and lower sides and imprints a compensation layer on one of these upper and lower sides, or double-sided glass, the substrate glass of a display cel itself will serve as a compensating plate.

Although there will be especially no limit if the adhesives or the binder which sticks a translucency substrate and a compensation layer is the thing of optical grade, acrylic, an epoxy system, an ethylene-vinyl acetate copolymer system, a rubber system, etc. can be used.

The imprint to the translucency substrate of a compensation layer can perform the orientation substrate after adhesion by exfoliating in an interface with a compensation layer. The approach of exfoliation can illustrate the approach of carrying out dissolution removal of the orientation film on the approach of exfoliating mechanically, the approach of applying a supersonic wave and exfoliating in a poor solvent, the approach of giving a temperature change and exfoliating using the difference of the coefficient of thermal expansion of an orientation substrate and a compensation layer, the orientation substrate itself, or an orientation substrate etc., after being immersed in the approach of exfoliating mechanically using a roll etc., and the poor solvent to all components. Since detachability therefore differs in the adhesion of the polymer liquid crystal and orientation substrate to be used, it should adopt the approach which was most suitable for the system. Thus, the compensating plate for liquid crystal display components of this invention which consists of the three-tiered structure of a compensation layer, a binder (adhesives) layer, and a translucency substrate is manufactured. This compensating plate may remain as it is, may be used, and may prepare the protective layer of a transparent plastic for a surface protection. Moreover, you may use it in the form combined with other optical elements, such as a polarization film.

The compensating plate for liquid crystal display components therefore manufactured by the manufacture approach of this invention as mentioned above has not only enabling perfect monochrome display but thin cost at a low price, and it is light. The very industrial value which the width of face of selection of a translucency substrate can use as the compensating plate of very large various engine performance and a gestalt, and can furthermore apply to a STN liquid crystal display, a TFT-liquid-crystal display, etc. is big. (Example)

Although an example is described below, this invention is not restricted to these. In addition, each analysis method used in the example is as follows.

- (1) Decision of a presentation of a polymer The polymer was dissolved in deuteration chloroform or deuteration trifluoroacetic acid, and it measured and determined by 400MHz 1 H-NMR (JEOL JNM-GX400).
- (2) a logarithm -- measurement of viscosity It measured at 30 degrees C using the Ubbelohde viscometer among the phenol / tetrachloroethane (60/40-fold quantitative ratio) mixed solvent.
- (3) Decision of a liquid crystal phase sequence DSC (DuPont 990 Thermal Analizer) measurement and optical microscope (BH2 made from Olympus Optics polarization microscope) observation determined.
- (4) Decision of angle of torsion and **n-d Analysis processing was carried out and the data which measured angle of torsion with polarization analysis, and measured **n-d by the ellipsomter were determined. Example 1. 15wt(s)% the phenol / tetrachloroethane (60/40-fold quantitative ratio) solution containing the mixed polymer (the logarithm of a base polymer viscosity 0.18, Tg= 95 degrees C, the logarithm of optically active polymer viscosity 0.13) shown by (1) formula were prepared. It dried, after thickness used and carried out the cast of the screen printer in 15cmx23cm magnitude on the polyimide film which is 125 micrometers and which carried out rubbing processing using this solution, heat treatment was performed for 200 degree-Cx 40 minutes, and next it cooled and fixed. Angle of torsion of this compensation layer is -231 degrees,

n-d is 0.84 micrometers, and it is ***. On this compensation layer, acrylic thesives were used and the polyether sulfone film whose the diess is 100 micrometers in 15cmx23cm in fitude was stuck. Next, the interface of a polyimide film and a compensation layer was calmly torn off using the roll. In this way, according to the arrangement which shows the produced compensating plate in Fig. 2, angle of torsion of 1 / 200 duty drives has arranged 230 degrees and **n-d on the top face of a 0.87-micrometer STN liquid crystal cell, stuck the polarizing plate on it further, and the liquid crystal cell was produced. The direction of the vertical polarizing plate in this case, the direction of rubbing of a vertical electrode substrate, and the direction of orientation of the molecule of a compensation layer are as being shown in Fig. 3. The include angle at which the transparency shaft of the direction of orientation of the molecule of the field which touches the upper polarizing plate of 90 degrees and a compensation layer, and an upper polarizing plate makes the include angle with the direction of orientation of the molecule of the field where the include angle at which the direction of rubbing of 90 degrees, a bottom polarizing plate, and a bottom electrode substrate makes the include angle which the polarization shaft of a vertical polarizing plate makes touches 45 degrees, the direction of upper electrode substrate rubbing, and the upper electrode substrate of a compensation layer to make is 45 degrees.

The foreground color of this liquid crystal cell was perfect black and white, a contrast ratio is 60, brightness is 100 cd/m2, and the high-definition display was obtained.

$$\begin{array}{c}
-\left\{oc - \bigcirc -co\right\}_{49} \left\{o - \bigcirc -o\right\}_{25} \left\{o - \bigcirc -o\right\}_{25} \\
-\left\{oc - \bigcirc -co\right\}_{50} \left\{ocH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}O\right\}_{25} \left\{o(CH_{2})_{8}O\right\}_{25} \\
-\left\{cH_{3}\right\}_{25} \left\{ocH_{2}CH_{2}CH_{2}O\right\}_{25} \left\{ocH_{2}O\right\}_{25} \\
-\left\{cH_{3}\right\}_{25} \left\{ocH_{2}CH_{2}O\right\}_{25} \left\{ocH_{2}O\right\}_{25} \\
-\left\{cH_{3}\right\}_{25} \left\{ocH_{2}CH_{2}O\right\}_{25} \left\{ocH_{2}O\right\}_{25} \\
-\left\{ocH_{3}\right\}_{25} \left\{ocH_{2}CH_{2}O\right\}_{25} \left\{ocH_{2}O\right\}_{25} \\
-\left\{ocH_{3}\right\}_{25} \left\{ocH_{2}CH_{2}O\right\}_{25} \left\{ocH_{2}O\right\}_{25} \\
-\left\{ocH_{3}\right\}_{25} \left\{ocH_{2}O\right\}_{25} \left\{ocH_{2}O\right\}_{25} \\
-\left\{ocH_{3}O\right\}_{25} \\
-\left\{ocH_{3}O\right\}_{25} \left\{ocH_{3}O\right\}_{25} \\
-\left\{ocH_{3}O\right\}_{25} \\
-\left\{ocH_{3}O\right\}_{2$$

* 印は光学活性炭素を示す。

ي المن الله المن المعافد المنافق المنافعة المناف

Example 2. 16wt(s)% the phenol / tetrachloroethane (60/40-fold quantitative ratio) solution containing the mixed polymer (the logarithm of a base polymer viscosity 0.18, Tg= 95 degrees C, the logarithm of optically active polymer viscosity 0.13) shown by (1) were prepared. It dried, after thickness used and carried out the cast of the screen printer in 15cmx23cm magnitude using this solution on the polyether ether ketone film which is 50 micrometers and which carried out RAHINGU processing, heat treatment was performed for 200 degree-Cx 45 minutes, and next it cooled and fixed. Angle of torsion of this compensation layer is -230 degrees, **n-d is 0.84 micrometers, and it is ******. On this compensation layer, the polarization film with a binder whose thickness is 120 micrometers was stuck in 15cmx23cm magnitude. At this time, the include angle of the transparency shaft of a polarization film and the direction of rubbing of an orientation substrate to make was stuck so that it might become 5 times. Next, it pulled up, after immersing this into the hexane and irradiating a supersonic wave for 5 minutes, and the orientation substrate and the compensation layer were torn off calmly. A test cell is made for each optical axis in an assembly and that case to become arrangement of Fig. 3 by the 2nd arrangement (for the compensating plate of 22 of Fig. 2 to be the compensation layer itself in this example), and the compensation effect as well as an example 1 was investigated so that the compensation layer of this compensating plate with a polarization film might be on a liquid crystal cell side. The foreground color of this liquid crystal cell was perfect black and white, a contrast ratio is 65, brightness is 105 cd/m2, and the high-definition display was obtained. Example 3. The 20wt% tetrachloroethane solution of the optically active polymer (logarithm viscosity 0.15, Tg=81 degrees C) of a formula (2) was adjusted. Independently, the polyvinyl alcohol water solution was applied on the stainless steel plate whose thickness is 2mm and which carried out surface polish, after 1.00

ed out in 15cmx23cm magnitude, and the entation substrate was rubbing processing was dried and c solution with the spin coat method and dry besides, heat treatment produced. After applying the polyn was performed at 180 degrees C for 40 minutes, then cooling immobilization was carried out, and the compensation layer was formed. Angle of torsion of this compensation layer is -228 degrees, **n-d is 0.835 micrometers, and it is *****.

On this compensation layer, the polycarbonate film with a binder whose thickness is 120 micrometers was stuck in 15cmx23cm magnitude. After this was immersed underwater for 1 hour, underwater, the interface of an orientation substrate and a compensation layer was torn off calmly, and it dried. A test cell is made for each optical axis in an assembly and that case to become arrangement of Fig. 3 by arrangement of Fig. 2, as the compensation layer of this compensating plate is on a liquid crystal cell side, and the compensation effect as well as an example 1 was investigated.

The foreground color of this liquid crystal cell was perfect black and white, a contrast ratio is 59, brightness

is 100 cd/m2, and the high-definition display was obtained.

$$-\left\{0C-\left(\bigcirc\right)-CO\right\}_{49}\left\{O-\left(\bigcirc\right)-O\right\}_{25}\left\{O\bigcirc\right\}_{24}$$

$$-\left\{-OCH_{2}-CH_{2}-CH_{2}CH_{2}O\right\}_{1.7} \qquad (2)$$

Example 4. The 20wt% dimethyl formamide solution of the mixed polymer (the logarithm of a base polymer viscosity 0.21, Tg= 60 degrees C, the logarithm of optically active polymer viscosity 0.18) of a formula (3) was adjusted. Direct rubbing processing of the polyether ether ketone sheet whose thickness is 5mm and which carried out surface polish was independently carried out in 15cmx23cm magnitude, and the orientation substrate was produced. After applying the polymer solution with the spin coat method and drying besides, heat treatment was performed at 150 degrees C for 20 minutes, then cooling immobilization was carried out, and the compensation layer was formed. Angle of torsion of this compensation layer is -229 degrees, **n-d is 0.843 micrometers, and it is ******.

On this compensation layer, the triacetyl cellulose film with a binder whose thickness is 120 micrometers was stuck in 15cmx23cm magnitude. After leaving it for 1 hour, the interface of an orientation substrate and a compensation layer was calmly torn off using the roll. A test cell is made for each optical axis in an assembly and that case to become arrangement of Fig. 3 by arrangement of Fig. 2, as the compensation layer of this compensating plate is on a liquid crystal cell side, and the compensation effect as well as an example 1 was investigated.

The foreground color of this liquid crystal cell was perfect black and white, a contrast ratio is 61, brightness is 105 cd/m2, and the high-definition display was obtained.

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-\left\{OC - \bigcirc -CO\right\}_{48} - \left\{O - CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}O\right\}_{28}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}O\right\}_{20}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

*印は光学活性炭素を示す。

Example 5. The optically active polymer [of a formula (4) / 18wt(s)% of] (logarithm viscosity 0.23) trichloroethane solution was adjusted. Direct rubbing processing of the polyethylene terephthalate film whose thickness is 80 micrometers was independently carried out in 15cmx23cm magnitude, and the orientation substrate was produced. After applying the polymer solution by the curtain coat method and drying besides, heat treatment was performed at 100 degrees C for 20 minutes, then cooling immobilization was carried out, and the compensation layer was formed. Angle of torsion of this compensation layer is -227 degrees, **n-d is 0.83 micrometers, and it is ******

On this compensation layer, the polyether sulfone film with adhesion whose thickness is 120 micrometers was stuck in 15cmx23cm magnitude. After ******(ing) this at -15 degrees C for 1 hour, the interface of an orientation substrate and a compensation layer was torn off calmly quickly.

A test cell is made for each optical axis in an assembly and that case to become arrangement of a 3rd [**] Fig. R> Fig. by arrangement of Fig. 2, as the compensation layer of this compensating plate is on a liquid crystal cell side, and the compensation effect as well as an example 1 was investigated. The foreground color of this liquid crystal cell was perfect black and white, a contrast ratio is 58, brightness is 100 cd/m2, and the high-definition display was obtained.

$$CH_{3} - Si + CH_{2})_{6} - O - O - COO - CH_{1}$$

$$CH_{3} - Si + CH_{2})_{6} - COOCh \quad Ch; \Rightarrow V \times 7 \text{ J. N.}$$

$$(4)$$

Example 6. 15wt(s)% the phenol / tetrachloroethane (60/40-fold quantitative ratio) solution containing the mixed polymer (the logarithm of a base polymer viscosity 0.18, the logarithm of optically active polymer

viscosity 0.13) shown by (1) formulative prepared. It dried, after thickness used and carried out the cast of the screen printer in 15cmx23cm manufactude using this solution on the polyether or ketone film which is 50 micrometers and which carried out rubbing processing, heat treatment was performed for 200 degree-Cx 40 minutes, and next it cooled and fixed. Angle of torsion of this compensation layer is -230 degrees, **n-d is 0.84 micrometers, and it is ******.

Next, the binder was applied to homogeneity on the top-face glass of the STN liquid crystal cell used in the example 1. It is ********* as the field of a compensation layer touches a binder layer in the polyether ether ketone film with a compensation layer produced on this binder layer. Only the polyether ether ketone film after 1-hour neglect was lengthened calmly, and was removed, the compensation layer was imprinted on liquid crystal cell top-face glass, and the polarization film was further stuck on it. Each optical axis in this case was set up as shown in Fig. 3. In this way, as for the display of the produced test cell, completely colorless and beautiful monochrome display was obtained.

Example 7. (formula 5) The 15wt% phenol tetrachloroethane solution of the shown mixed polymer (the logarithm of a base polymer viscosity 0.18, Tg= 72 degrees C) was adjusted. This solution was applied with the spin coat method using the polyimide sheet in which 10cmx10cm magnitude carried out direct rubbing as an orientation substrate. After spreading and desiccation, at 150 degrees C, it heat-treated for 30 minutes, cooling immobilization was carried out, and the compensation layer was formed. Angle of torsion of a compensation layer is -90 degrees, **n-d is 0.52 micrometers, and it is *******

On this compensation layer, the interface of after ********, a polyimide film, and a compensation layer was calmly exfoliated in the polarization film with adhesion, and the compensation layer was imprinted at the polarization film side.

Next, on 90 angle of torsion and the Twisted Nematic (TN) liquid crystal cell of **n-d0.52micrometer, as the compensation layer was on the cel side, it has arranged this compensating plate. Under the present circumstances, it was made for the include angle which the polarization film which are two upper and lower sides makes [the include angle at which the direction of orientation of the molecule of the field which touches the upper electrode substrate of the direction of rubbing of a liquid crystal cell top electrode substrate and a compensation layer makes a setup of each optical axis] 90 degrees to turn into 0 times. As a result of investigating the compensation effect of this test cell, far perfect black was obtained compared with the time of not using a compensating plate.

$$-\left\{0C - \bigcirc -CO\right\}_{24} \left\{0C - \bigcirc -O\right\}_{25} \left\{0 -$$

* 印は光学活性炭素を示す。

(Effect of the invention)

Since the manufacturing method of the compensating plate for liquid crystal display components of this invention separated the orientation substrate, the translucency substrate, and the role, the width of face of selection of a substrate can manufacture the compensating plate of breadth, various engine performance, and a gestalt sharply, and it is very useful to thin-shape[high-performance-izing of various liquid crystal displays, such as TFT and a STN type, lightweight-izing and]-izing, and low-cost-izing. [of width of face]

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CI	Δ	TN	AS.
\sim L	$\boldsymbol{\Gamma}$.111	$^{\prime}$

(57) [Claim(s)]

[Claim 1] The manufacturing method of the compensating plate for liquid crystal display components characterized by imprinting the layer which consists of the liquid crystallinity macromolecule formed on the orientation substrate on a translucency substrate.

[Claim 2] The manufacturing method given in the 1st term of a claim which a liquid crystallinity giant molecule can twist in the state of liquid crystal, carries out nematic orientation, and is characterized by being the liquid crystallinity giant molecule which will be in a vitreous state at the temperature below the liquid crystal transition point.

[Claim 3] The manufacturing method given in the 1st term of a claim characterized by a translucency substrate being plastic film.

[Claim 4] The manufacturing method given in the 1st term of a claim characterized by a translucency substrate being a polarization film.

[Claim 5] The manufacturing method given in the 1st term of a claim characterized by a translucency substrate being a glass substrate of the top face of a liquid crystal display cel, or/and an inferior surface of tongue.

[Translation done.]

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OF DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
□ OTHER:			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.